# AUG 2 7 2004 E

In re Application of: Matsuzaki et al.	
	Art Unit: [to be assigned]
Application No.: 10/790,224	Examiner: [to be assigned]
Filing Date: March 2, 2004	Atty. Docket: US-162
Title: Method for Producing L-Arginine or L-Lysine by Fermentation	

# CLAIM FOR PRIORITY UNDER 35 U.S.C. § 119 IN UTILITY APPLICATION

Commissioner of Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

Priority under 35 U.S.C. § 119 is hereby claimed to the following priority document(s), filed in a foreign country within one (1) year prior to the filing of the above-referenced United States utility patent application (35 U.S.C. § 172):

	Country	Priority Document Appl. No.	Filing Date
	Japan	2003-056129	March 3, 2003

A certified copy of the listed priority document and a translation of the front page is submitted herewith. Prompt acknowledgment of this claim and submission is respectfully requested.

Respectfully submitted,

Shelly Guest Cermak

Reg. No. 39,571

Date: August 27, 2004

PTO Customer Number: 000038108

Ajinomoto U.S.A., Inc.

1120 Connecticut Avenue, Ste. 1010

Washington, D.C. 20036

202.457.0284

202.457.0107 (fax)

# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 3月 3日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-056129

[ST. 10/C]:

[JP2003-056129]

願 人 pplicant(s):

味の素株式会社

CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 1月 9日





【書類名】

特許願

【整理番号】

P-B0580

【提出日】

平成15年 3月 3日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C12P 13/06

【発明の名称】

発酵法によるL-アルギニン又はL-リジンの製造法

【請求項の数】

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社内

【氏名】

松崎 友美

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社内

【氏名】

中村 純

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社内

【氏名】

橋口 賢一

【特許出願人】

【識別番号】 00000066

【氏名又は名称】 味の素株式会社

【代理人】

【識別番号】

100100549

【弁理士】

【氏名又は名称】 川口 嘉之

【選任した代理人】

【識別番号】 100090516

【弁理士】

【氏名又は名称】 松倉 秀実

【選任した代理人】

【識別番号】

100089244

【弁理士】

【氏名又は名称】 遠山 勉

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 192372

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

要

【プルーフの要否】

【書類名】 明細書

【発明の名称】 発酵法によるL-アルギニン又はL-リジンの製造法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 L-アルギニン又はL-リジン生産能を有し、かつ、細胞内のグルタミンシンテターゼ活性が増強されるように改変されたコリネ型細菌。

【請求項2】 グルタミンシンテターゼのアデニリル化による活性調節が解除されるように改変されたことを特徴とする請求項1に記載のコリネ型細菌。

【請求項3】 グルタミンシンテターゼのアデニリル化による活性調節の解除が、アデニリル化による活性調節が解除されたグルタミンシンテターゼを保持すること、細胞内のグルタミンシンテターゼ・アデニリルトランスフェラーゼ活性が低下したこと、知能内のPIIたんぱく質活性が低下したこと、又は、窒素代謝制御たんぱく質を細胞内のグルタミンシンテターゼ活性が上昇するように改変することのいずれか1つ又は2つ以上によるものである請求項2に記載の細菌。

【請求項4】 染色体上のグルタミンシンテターゼ・アデニリルトランスフェラーゼをコードする遺伝子が破壊されたことを特徴とする請求項3に記載のコリネ型細菌。

【請求項5】 窒素代謝制御たんぱく質がamtR遺伝子産物であり、同遺伝子産物が正常に機能しないことによりグルタミンシンテターゼ活性が上昇した請求項3に記載のコリネ型細菌。

【請求項6】 染色体上のamtR遺伝子が破壊されたことを特徴とする請求項 5に記載のコリネ型細菌。

【請求項7】 アルギニンリプレッサーが正常に機能しないように改変された請求項1~6のいずれか一項に記載のコリネ型細菌。

【請求項8】 染色体上のアルギニンリプレッサーをコードする遺伝子が破壊されたことを特徴とする請求項7に記載のコリネ型細菌。

【請求項9】 請求項1~8のいずれか一項に記載のコリネ型細菌を培地に培養し、該培地中にLーアルギニン又はLーリジンを生成蓄積させ、同培地からLーアルギニン又はLーリジンを採取することを特徴とするLーアルギニン又はLーリジンの製造法。

# 【発明の詳細な説明】

# [0001]

# 【発明の属する技術分野】

本発明は、コリネ型細菌によるL-アミノ酸の製造法、特に、L-アルギニン及びL-リジンの製造法に関する。L-アルギニンは、肝機能促進薬、アミノ酸輸液及び総合アミノ酸製剤等の成分として、L-リジンは動物飼料用の添加物、健康食品の成分、アミノ酸輸液として産業上有用なアミノ酸である。

### [0002]

### 【従来の技術】

発酵法によってLーアミノ酸を製造するには、微生物の育種改良法が多用されてきた。すなわち、野生株そのもののLーアミノ酸生産の生産能は極めて低い場合が多いので、突然変異により栄養要求性、アナログ耐性、もしくは代謝調節変異を付与したり、又はこれらを組み合わせる方法が知られている。上述の方法によれば、それなりの収量でLーアミノ酸は得られるが、工業的に安価にLーアミノ酸を製造する為には、さらに発酵収率を向上させることが不可欠である。

# [0003]

発酵収率を向上させるためには、アミノ酸生合成経路の酵素活性を至適に調節させる事、即ち炭素源からアミノ酸に至る生合成系を強化する事が好ましいと考えられる。

### $[0\ 0\ 0\ 4]$

塩基性アミノ酸は特に窒素含量が高く、アミノ酸1分子当たり、アルギニンは 炭素分子6分子、窒素分子4分子、リジンは炭素分子6分子、窒素分子2分子か ら形成されている。

### [0005]

アミノ酸発酵において、炭素の代謝と同様に窒素の代謝が有効と考えられ、発酵収率を向上させるためには、炭素の代謝と同様に窒素の代謝を改変することが重要であると考えられる。アミノ酸生合成系過程において、窒素分子の付加はグルタミン、グルタミン酸に含まれるアミノ基のアミノ基転移反応により付加される。従って、細胞内のグルタミン、グルタミン酸濃度を上昇させる事が、アミノ

酸の発酵収率向上に繋がると考えられる。

# [0006]

グルタミン酸濃度を上昇させる方法として、 $\alpha$  - ケトグルタル酸デヒドロゲナーゼ遺伝子をコードするodhA遺伝子を欠損させる方法(特許文献 1)、グルタミン濃度を上昇させる方法として、グルタミンシンテターゼをコードする遺伝子gl nAを増強する方法(特許文献 2、特許文献 3)が考えられる。またグルタミンシンテターゼのアデニリル化を解除することがL - グルタミンの供給経路を強化する方法の一つとして効果がある事が開示されている(特許文献 2、特許文献 3)。 しかし、コリネ型細菌において、L - グルタミン又はL - グルタミン酸の生合成の強化がL - アルギニン又はL - リジンの生産性に与える影響については知られていない。

# [0007]

### 【特許文献1】

国際公開第95/34672号パンフレット

### 【特許文献2】

特開2002-300887号公報

### 【特許文献3】

欧州特許出願公開第1229121号明細書

### [0008]

### 【発明が解決しようとする課題】

本発明は、コリネ型細菌の窒素代謝を改変する事によって、L-アミノ酸、特にL-アルギニン、L-リジンの発酵収率を向上する事を課題とする。

### [0009]

### 【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記問題点を解決すべく鋭意検討を行った結果、グルタミンシンテターゼのアデニリル化を中心とした窒素代謝制御機構が改変されたコリネ型細菌の菌株が、細胞内のグルタミン、グルタミン酸の濃度が向上されることにより、アミノ酸生産、特にLーアルギニン、Lーリジンの塩基性アミノ酸の発酵生産に優れていることを見出した。

### [0010]

すなわち、本発明は以下のとおりである。

- (1) L-アルギニン又はL-リジン生産能を有し、かつ、細胞内のグルタミンシンテターゼ活性が増強されるように改変されたコリネ型細菌。
- (2) グルタミンシンテターゼのアデニリル化による活性調節が解除されるよう に改変されたことを特徴とする(1) のコリネ型細菌。
- (3) グルタミンシンテターゼのアデニリル化による活性調節の解除が、アデニリル化による活性調節が解除されたグルタミンシンテターゼを保持すること、細胞内のグルタミンシンテターゼ・アデニリルトランスフェラーゼ活性が低下したこと、細胞内のPIIたんぱく質活性が低下したこと、又は、窒素代謝制御たんぱく質を細胞内のグルタミンシンテターゼ活性が上昇するように改変することのいずれか1つ又は2つ以上によるものである(2)の細菌。
- (4) 染色体上のグルタミンシンテターゼ・アデニリルトランスフェラーゼをコードする遺伝子が破壊されたことを特徴とする(3) のコリネ型細菌。
- (5) 窒素代謝制御たんぱく質がamtR遺伝子産物であり、同遺伝子産物が正常に機能しないことによりグルタミンシンテターゼ活性が上昇した(3) のコリネ型細菌。
- (6)染色体上のamtR遺伝子が破壊されたことを特徴とする(5)のコリネ型細菌。
- (7) アルギニンリプレッサーが正常に機能しないように改変された(1)~(6) のいずれかのコリネ型細菌。
- (8) 染色体上のアルギニンリプレッサーをコードする遺伝子が破壊されたことを特徴とする(7) のコリネ型細菌。
- (9) (1) ~ (8) のいずれかのコリネ型細菌を培地に培養し、該培地中にLーアルギニン又はLーリジンを生成蓄積させ、同培地からLーアルギニン又はLーリジンの製造法。

### $[0\ 0\ 1\ 1]$

### 【発明の実施の形態】

以下、本発明を詳細に説明する。

5/

# [0012]

<1>本発明のコリネ型細菌の構築のために用いられるコリネ型細菌

本発明において、「コリネ型細菌」とは、従来ブレビバクテリウム属に分類されていたが、現在コリネバクテリウム属に分類された細菌も含み(Int. J. Syst . Bacteriol., 41, 255(1981))、またコリネバクテリウム属と非常に近縁なブレビバクテリウム属細菌を含む。このようなコリネ型細菌の例として以下のものが挙げられる。

# [0013]

- コリネバクテリウム・アセトアシドフィラム
- コリネバクテリウム・アセトグルタミカム
- コリネバクテリウム・アルカノリティカム
- コリネバクテリウム・カルナエ
- コリネバクテリウム・グルタミカム
- コリネバクテリウム・リリウム
- コリネバクテリウム・メラセコーラ
- コリネバクテリウム・サーモアミノゲネス
- コリネバクテリウム・ハーキュリス
- ブレビバクテリウム・ディバリカタム
- ブレビバクテリウム・フラバム
- ブレビバクテリウム・インマリオフィラム
- ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム
- ブレビバクテリウム・ロゼウム
- ブレビバクテリウム・サッカロリティカム
- ブレビバクテリウム・チオゲニタリス
- コリネバクテリウム・アンモニアゲネス
- ブレビバクテリウム・アルバム
- ブレビバクテリウム・セリヌム
- ミクロバクテリウム・アンモニアフィラス

### [0014]

具体的には、下記のような菌株を例示することができる。

- コリネバクテリウム・アセトアシドフィラム ATCC13870
- コリネバクテリウム・アセトグルタミカム ATCC15806
- コリネバクテリウム・アルカノリティカム ATCC21511
- コリネバクテリウム・カルナエ ATCC15991
- コリネバクテリウム・グルタミカム ATCC13020, ATCC13032, ATCC13060
- コリネバクテリウム・リリウム ATCC15990
- コリネバクテリウム・メラセコーラ ATCC17965
- コリネバクテリウム・エッフィシエンス AJ12340(FERM BP-1539)
- コリネバクテリウム・ハーキュリス ATCC13868

ブレビバクテリウム・ディバリカタム ATCC14020

ブレビバクテリウム・フラバム ATCC13826, ATCC14067, AJ12418(FERM BP-220

5)

ブレビバクテリウム・インマリオフィラム ATCC14068

ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム ATCC13869

ブレビバクテリウム・ロゼウム ATCC13825

ブレビバクテリウム・サッカロリティカム ATCC14066

ブレビバクテリウム・チオゲニタリス ATCC19240

コリネバクテリウム・アンモニアゲネス ATCC6871、ATCC6872

ブレビバクテリウム・アルバム ATCC15111

ブレビバクテリウム・セリヌム ATCC15112

ミクロバクテリウム・アンモニアフィラス ATCC15354

# [0015]

これらを入手するには、例えばアメリカン・タイプ・カルチャー・コレクションより分譲を受けることができる。すなわち、各菌株毎に対応する登録番号が付与されており、この登録番号を利用して分譲を受けることができる。各菌株に対応する登録番号はアメリカン・タイプ・カルチャー・コレクションのカタログに記載されている。また、AJ12340株は、1987年10月27日付けで通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(現独立行政法人産業技術総合研究所特許微生物

寄託センター)(〒305-5466 日本国茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6)にFERM BP-1539の受託番号でブダペスト条約に基づいて寄託されている。また、AJ12418株は、1989年1月5日付けで通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所にFERM BP-2205の受託番号でブダペスト条約に基づいて寄託されている。

# [0016]

本発明において、「L-アルギニン生産能」とは、本発明のコリネ型細菌を培養したときに、培地中にL-アルギニンを蓄積する能力をいう。このL-アルギニン生産能は、コリネ型細菌の野生株の性質として有するものであってもよく、育種によって付与または増強された性質であってもよい。

# [0017]

また、本発明において、「L-リジン生産能」とは、本発明のコリネ型細菌を培養したときに、培地中にL-リジンを蓄積する能力をいう。このL-リジン生産能は、コリネ型細菌の野生株の性質として有するものであってもよく、育種によって付与または増強された性質であってもよい。

# [0018]

Lーリジン又はLーアルギニン生産能を有するコリネ型細菌は、コリネ型細菌の野生株にLーリジン又はLーアルギニン生産能を付与することにより取得され得る。Lーリジン又はLーアルギニン生産能を付与するには、栄養要求性変異株、アナログ耐性株、又は代謝制御変異株の取得、Lーリジン又はLーアルギニンの生合成系酵素が増強された組換え株の創製等、従来、コリネ型細菌又はエシェリヒア属細菌等の育種に採用されてきた方法を適用することができる(アミノ酸発酵、(株)学会出版センター、1986年5月30日初版発行、第77~100頁参照)。Lーリジン又はLーアルギニン生産菌の育種において、付与される栄養要求性、アナログ耐性、代謝制御変異等の性質は、単独でもよく、2種又は3種以上であってもよい。また、増強されるLーアミノ酸生合成系酵素も、単独であっても、2種又は3種以上であってもよい。さらに、栄養要求性、アナログ耐性、代謝制御変異等の性質の付与と、生合成系酵素の増強が組み合わされてもよい。

# [0019]

L-rルギニン生産能を有するコリネ型細菌としては、L-rルギニン生産能を有するものであれば特に制限されないが、コリネ型細菌野生株;サルファ剤、2-fアゾールアラニン又は $\alpha-r$ ミノー $\beta$ -ヒドロキシ吉草酸等の薬剤に耐性を有するコリネ型細菌;2-fアゾールアラニン耐性に加えて、L-rとスチジン、L-r0リン、L-r1ルアラニン耐性に加えて、L-r1ルアカーン要求性を有するコリネ型細菌(特開昭 1-r1 なり 1-r1 なり 1-r1 なり 1-r1 なり 1-r2 ないましていませまから、フルオロマロン酸又はモノフルオロ酢酸に耐性を有するコリネ型細菌(特開昭 1-r1 なり 1-r2 ないまから、1-r3 ないまから、1-r4 ないまから、1-r4 ないまから、1-r4 ないまから、1-r5 ないまから、1-r6 ないまから、1-r7 ないまから、1-r7 ないまから、1-r7 ないまから、1-r7 ないまから、1-r7 ないまから、1-r7 ないまから、1-r7 ないまから、1-r8 ないまから、1-r9 ないまから、1-r9

# [0020]

また、L-アルギニン生産能を有するコリネ型細菌は、5-アザウラシル、6 ーアザウラシル、2ーチオウラシル、5-フルオロウラシル、5-ブロモウラシ ル、5-アザシトシン、6-アザシトシン等に耐性な変異株:アルギニンヒドロ キサメート、2-チオウラシルに耐性な変異株、アルギニンヒドロキサメート及 び6-アザウラシルに耐性な変異株(特開昭49-126819号);ヒスチジンアナロ グ又はトリプトファンアナログに耐性な変異株(特開昭52-114092号)、メチニ オン、ヒスチジン、スレオニン、プロリン、イソロイシイン、リジン、アデニン 、グアニンまたはウラシル(またはウラシル前駆体)の少なくとも一つに要求性 を有する変異株(特開昭52-99289号参);アルギニンヒドロキサメートに耐性な 変異株(特公昭51-6754号);コハク酸要求性又は核酸塩基アナログに耐性な変 異株(特開昭58-9692号);アルギニン分解能を欠損し、アルギニンのアンタゴ ニスト及びカナバニンに耐性を有し、リジンを要求する変異株(特開昭52-8729 号);アルギニン、アルギニンヒドロキサメート、ホモアルギニン、D-アルギ ニン、カナバニン耐性、アルギニンヒドロキサメート及び6-アザウラシル耐性 の変異株(特開昭53-143288号);及び、カナバニン耐性の変異株(特開昭53-35 86号)等として育種することができる。

L-アルギニン生産能を有するコリネ型細菌の具体例としては、下記のような

菌株が挙げられる。

# [0021]

ブレビバクテリウム・フラバムAJ11169 (FERM P-4161)

ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムAJ12092 (FERM P-7273)

ブレビバクテリウム・フラバムAJ11336 (FERM P-4939)

ブレビバクテリウム・フラバムAT11345 (FERM P-4948)

ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムAJ12430 (FERM BP-2228)

# [0022]

AJ11169株及びAJ12092株は特開昭 54-44096 号記載の2-4 アゾールアラニン耐性株、AJ11336株は特公昭 62-24075 号記載のアルギニノール耐性及びサルファダイアジン耐性を有する株、AJ11345株は特公昭 62-24075 号記載のアルギニノール耐性、2-4 アゾールアラニン耐性、サルファグアニジン耐性、及びヒスチジン要求性を有する株、及びAJ12430株は特開平 2-186995 号記載のオクチルグアニジン耐性及び 2-4 アゾールアラニン耐性を有する株である。

### [0023]

AJ11169は、1977年8月3日に工業技術院生命工学工業技術研究所(現 独立行政法人 産業技術総合研究所 特許生物寄託センター(〒305-5466 日本国茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6、以下同様)にFERM P-4161の受託番号で寄託され、1999年9月27日にブダペスト条約に基づく国際寄託に移管され、FERM BP-6892の受託番号で寄託されている。

AJ12092は、1983年9月29日に工業技術院生命工学工業技術研究所にFERM P-72 73の受託番号で寄託され、1999年10月1日にブダペスト条約に基づく国際寄託に移管され、FERM BP-6906の受託番号で寄託されている。

AJ11336は、1979年4月25日に工業技術院生命工学工業技術研究所にFERM P-49 39の受託番号で寄託され、1999年9月27日にブダペスト条約に基づく国際寄託に移管され、FERM BP-6893の受託番号で寄託されている。

AJ11345は、1979年4月25日に工業技術院生命工学工業技術研究所にFERM P-49 48の受託番号で寄託され、1999年9月27日にブダペスト条約に基づく国際寄託に

移管され、FERM BP-6894の受託番号で寄託されている。

AJ12430は、1988年11月26日に工業技術院生命工学工業技術研究所にFERM BP-2 228の受託番号で、ブダペスト条約に基づき国際寄託されている。

### [0024]

育種によってL-リジン生産能を付与または増強するには、以下のような変異 を付与することによって行われる。この様な変異株としては次の様なものがある 。S-(2-アミノエチル)ーシステイン(以下、「AEC」と略記する)耐性変 異株(例えば、ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムAJ11082(NRRL B-11 470) 、特公昭56-1914号、特公昭56-1915号、特公昭57-14157号、特公昭57-1415 8号、特公昭57-30474号、特公昭58-10075号、特公昭59-4993号、特公昭61-35840 号、特公昭62-24074号、特公昭62-36673号、特公平5-11958号、特公平7-112437 号、特公平7-112438号参照)、その成長にL-ホモセリン等のアミノ酸を必要と する変異株(特公昭48-28078号、特公昭56-6499号)、AECに耐性を示し、更に L ーロイシン、Lーホモセリン、Lープロリン、Lーセリン、Lーアルギニン、L ーアラニン、Lーバリン等のアミノ酸を要求する変異株(米国特許第3708395号 及び第3825472号)、DLーαーアミノーεーカプロラクタム、αーアミノーラ ウリルラクタム、アスパラギン酸ーアナログ、スルファ剤、キノイド、N-ラウ ロイルロイシンに耐性を示すLーリジン生産変異株、オキザロ酢酸脱炭酸酵素( デカルボキシラーゼ)または呼吸系酵素阻害剤の耐性を示すL-リジン生産変異 株(特開昭50-53588号、特開昭50-31093号、特開昭52-102498号、特開昭53-9394 号、特開昭53-86089号、特開昭55-9783号、特開昭55-9759号、特開昭56-32995号 、特開昭56-39778号、特公昭53-43591号、特公昭53-1833号)、イノシトールま たは酢酸を要求する L - リジン生産変異株(特開昭55-9784号、特開昭56-8692号 )、フルオロピルビン酸または34℃以上の温度に対して感受性を示すL-リジン 生産変異株(特開昭55-9783号、特開昭53-86090号)、エチレングリコールに耐 性を示し、L-リジンを生産するブレビバクテリウム属またはコリネバクテリウ ム属の生産変異株(米国特許第4411997号)がある。

### [0025]

次に、Lーアルギニン又はLーリジン生合成系酵素活性の増強によってLーア

ミノ酸生産能を付与又は増強する方法を、以下に例示する。

酵素活性の増強は、細胞内の該酵素活性が上昇するように同酵素をコードする 遺伝子に変異を導入するか、又は同遺伝子を用いた遺伝子組換え技術を利用する ことによって、行うことができる。

# [0026]

Lーアルギニン生合成系酵素としては、Nーアセチルグルタミルリン酸レダクターゼ(argC)、オルニチンアセチルトランスフェラーゼ(argJ)、Nーアセチルグルタミン酸キナーゼ(argB)、アセチルオルニチントランスアミナーゼ(argD)、オルニチンカルバモイルトランスフェラーゼ(argF)、アルギニノコハク酸シンターゼ(argG)、アルギニノコハク酸リアーゼ(argH)、カルバモイルリン酸シンターゼ(carAB)から選ばれる1種又は2種以上が挙げられる。これらの酵素名の後のカッコ内は、各酵素をコードする遺伝子名である。

# [0027]

前記遺伝子によってコードされる酵素の活性が上昇するような変異としては、 同遺伝子の転写量が増大するようなプロモーター配列の変異、及び、前記酵素タンパク質の比活性が高くなるような前記遺伝子のコード領域内の変異が挙げられる。

### [0028]

また、遺伝子組換え技術を利用して酵素活性を高めるには、例えば、細胞中の同酵素遺伝子のコピー数を高めることによって達成される。例えば、前記遺伝子を含むDNA断片を、微生物で機能するベクター、好ましくはマルチコピー型のベクターと連結して組換えDNAを作製し、これを微生物に導入して形質転換すればよい。

### [0029]

遺伝子の発現の増強は、上記の遺伝子増幅による以外に、染色体DNA上またはプラスミド上の該遺伝子のプロモーター等の発現調節配列を強力なものに置換することによっても達成される(W000/18935)。例えば、lacプロモーター、trpプロモーター、trcプロモーター等が強力なプロモーターとして知られている。また、lysE遺伝子のプロモーター領域に塩基置換等を導入し、より強力なものに改

変することも可能である。これらのプロモーター置換または改変により遺伝子の 発現が強化される。これら発現調節配列の改変は、遺伝子のコピー数を高めるこ とと組み合わせてもよい。

# [0030]

Lーリジン生合成系酵素遺伝子としては、例えば、Lーリジン及びLースレオニンによる相乗的なフィードバック阻害が実質的に解除されたアスパルトキナーゼ $\alpha$ サブユニット蛋白質又は $\beta$ サブユニット蛋白質をコードする遺伝子(W094/2 5605国際公開パンフレット)、コリネホルム細菌由来の野生型ホスホエノールピルビン酸カルボキシラーゼ遺伝子(特開昭60-87788号公報)、コリネホルム細菌由来の野生型ジヒドロジピコリン酸合成酵素をコードする遺伝子(特公平6-5514 9号公報)等が知られている。

# [0031]

上記のL-アルギニン生合成系酵素の活性を増強する手法は、L-リジンについても同様に適用することができる。

# [0032]

また、コリネ型細菌の細胞内のアルギニンリプレッサーが正常に機能しないように改変することによって、L-アルギニン生産能及びL-リジン生産能を付与 又は増強することができる。

通常、N-アセチルグルタメートシンターゼ等アルギニンの生合成系遺伝子の発現は、培地中のアルギニン濃度により顕著な阻害を受ける。コリネ型細菌では、いくつかのL-アルギニン生合成系酵素の生成が、L-アルギニンにより抑制されていることが調べられている。さらに、L-アルギニン生合成系酵素のいくつかは、L-アルギニンによる抑制を受けるが、L-アルギニン蓄積量が向上したコリネ型細菌の変異株では、これらの酵素のL-アルギニンによる抑制が解除されていることが報告されている( $Agric.\ Biol.\ Chem.,\ 43(1),\ 105,\ 1979)。$ 

### [0033]

一方、エシェリヒア・コリでは、L-アルギニン生合成系のリプレッサー(アルギニンリプレッサー)及びリプレッサーをコードする遺伝子が特定されており (Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (1987), 84(19), 6697-701)、またリプレッ

サータンパクと各種L-アルギニン生合成系遺伝子との結合相互作用についても調べられている (Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (1987), 84(19), 6697-701、J. Mol. Biol. (1992), 226,367-386)。

# [0034]

アルギニンは、オルニチンやシトルリン等の中間体を経ながら、アルギニン特有の生合成経路を通じて生成されるが、同経路でカルバモイルリン酸が取り込まれる。ゆえにカルバモイルリン酸合成経路を強化することが、アルギニン発酵収率を上昇させる為に必要だと考えられる。

# [0035]

カルバモイルリン酸は、炭酸イオン、グルタミン、及びATPから生成される。 コリネ型細菌では、炭酸イオンは、培養液中の炭酸イオンにより、またATPは、 糖代謝の過程で生成される。したがって、カルバモイルリン酸の生成にはグルタ ミンの供給が重要である。

### [0036]

以上のことから、アルギニンリプレッサーが正常に機能しないように改変することと、後述するグルタミンシンテターゼ活性の上昇とを組み合わせることによって、Lーリジン及びLーアルギニンの生産能を一層向上させることができると考えられる。

# [0037]

本発明において「アルギニンリプレッサー」とは、Lーアルギニン生合成を抑制する作用を有するタンパク質であり、コリネ型細菌において同タンパク質をコードする遺伝子の発現量が増加するとLーアルギニン生産能が低下し、発現量が低下又は消失するとLーアルギニン生産能が向上する。以下、アルギニンリプレッサーをコードする遺伝子をargR遺伝子ともいう。「アルギニンリプレッサーが正常に機能しない」とは、野生株又は非改変株に比べて、アルギニンリプレッサーの活性が低下又は消失していることをいう。

### [0038]

ブレビバクテリウム・フラバムのargR遺伝子塩基配列及び同遺伝子がコードするアミノ酸配列を配列番号15に、該アミノ配列を配列番号16に示す。

本発明において、活性の低減の対象となるアルギニンリプレッサーは、前記アルギニンリプレッサーのアミノ酸配列において、1または複数の位置において、1または複数のアミノ酸の欠失、置換、挿入または付加を含むアミノ酸配列を含んでいてもよい。

# [0039]

「複数の」アミノ酸の数は、タンパク質の三次元構造におけるアミノ酸残基の位置および型によって異なる。これは、以下の理由による。すなわち、いくつかのアミノ酸は、互いに高い相同性を有し、そのようなアミノ酸における差異は、タンパク質の三次元構造に著しい影響を及ぼさない。したがって、本発明の変異型アルギニンリプレッサーは、アルギニンリプレッサーを構成する全アミノ酸残基について、30~50%以上、好ましくは50~70%以上、より好ましくは80~90%以上の相同性を有し、かつアルギニンリプレッサー活性を有するものであってもよい。

# [0040]

上記アルギニンリプレッサーと実質的に同一なタンパク質をコードする遺伝子は、argR遺伝子とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ、アルギニンリプレッサー活性を有するタンパク質をコードするDNAが挙げられる。ここでいう「ストリンジェントな条件」とは、いわゆる特異的なハイブリッドが形成されない条件をいう。この条件を明確に数値化することは困難であるが、一例を示せば、相同性が高いDNA同士、例えば50%以上、好ましくは70%以上、より好ましくは80%以上の相同性を有するDNA同士がハイブリダイズし、それより相同性が低いDNA同士がハイブリダイズしない条件、あるいは通常のサザンハイブリダイゼーションの洗いの条件である60℃、1×SSC、0.1%SDS、好ましくは、0.1×SSC、

### [0041]

コリネ型細菌のアルギニンリプレッサーの活性を低下させるためには、例えば、コリネ型細菌を紫外線照射またはN-メチル-N'-ニトロ-N-ニトロソグアニジン (NTG) もしくは亜硝酸等の通常変異処理に用いられている変異剤によって処理

し、アルギニンリプレッサーの活性が低下した菌株を選択する方法が挙げられる。また、アルギニンリプレッサーの活性が低下したコリネ型細菌は、変異処理の他に、アルギニンリプレッサーをコードする遺伝子argRの部分配列を欠失し、正常に機能するアルギニンリプレッサーを産生しないように改変したargR遺伝子(欠失型argR遺伝子)を含むDNAでコリネ型細菌を形質転換し、欠失型argRと染色体上のargRとの間で組換えを起こさせることにより、染色体上のargRを破壊することができる。

argR遺伝子の遺伝子破壊は、後述するglnE遺伝子の遺伝子破壊と同様にして行うことができる。

# [0042]

argR遺伝子は、目的の微生物のargR遺伝子と相同組換えを起こす程度の相同性を有していれば、由来を特に制限されない。例えば、コリネ型細菌のargR遺伝子として具体的には、前記ブレビバクテリウム・フラバムのargR遺伝子、及び、コリネバクテリウム・グルタミカムのargR遺伝子(GenBank accession AF049897)が挙げられる。これらのargR遺伝子は相同性が高く、argR遺伝子を破壊するコリネ型細菌と種又は属が異なるコリネ型細菌又は他の微生物のargR遺伝子であっても、遺伝子破壊に用いることができると考えられる。

### [0043]

### <2>本発明のコリネ型細菌の構築

本発明のコリネ型細菌は、上記のようなL-アルギニン又はL-リジン生産能 を有するコリネ型細菌であって、かつ、細胞内のグルタミンシンテターゼ(以下 、「GS」ともいう)活性が増強されるように改変されたコリネ型細菌である。

本発明のコリネ型細菌の育種において、L-アルギニン又はL-リジン生産能の付与とGS活性の増強は、どちらを先に行ってもよい。

### [0044]

「細胞内のGS活性が増強されるように改変された」とは、細胞当たりのGS活性が非改変株、例えば野生型のコリネ型細菌のそれよりも高くなったことをいう。例えば、細胞当たりのGS分子の数が増加した場合や、GS分子当たりのGS活性が上昇した場合などが該当する。「GS活性」とは、ATPを用いたグルタミン酸およ

びアンモニアからのグルタミンの生成反応を触媒する活性を意味する。また、比較対象となる野生型のコリネ型細菌としては、例えばブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムATCC13869が挙げられる。

# [0045]

GS活性が増強されたコリネ型細菌として具体的には、例えば、GS活性が100~1 50nmol/min/mg菌体タンパク質以上であるコリネ型細菌、あるいは、野生株に比べてGS活性が2~3倍であるコリネ型細菌が好ましい。但し、本発明のコリネ型細菌はこれらに限定されない。GS活性は、例えば、Journal of Fermentation and Bioengineering, Vol. 70, No. 3, 182–184, 1990に記載の方法によって測定することができる。また、菌体タンパク質は、例えば牛血清アルブミンを標準試料として、Protein Assay (Bio-Rad) を用いて定量することができる。

# [0046]

細胞内のグルタミンシンテターゼ活性を増強するには、例えば、GSをコードする遺伝子の発現を増強することによって達成される。同遺伝子の発現量の増強は、GSをコードする遺伝子のコピー数を高めることによって達成される。例えば、GSをコードする遺伝子断片を、該細菌で機能するベクター、好ましくはマルチコピー型のベクターと連結して組換えDNAを作製し、これをコリネ型細菌に導入して形質転換すればよい。

# [0047]

GS遺伝子は、コリネ型細菌由来の遺伝子およびエシェリヒア属細菌等の他の生物由来の遺伝子のいずれも使用することができる。このうち、発現の容易さの観点からは、コリネ型細菌由来の遺伝子が好ましい。

# [0048]

コリネ型細菌のGSをコードする遺伝子として、既にglnA(FEMS Microbiology Letters 81-88,(154)1997)、及びglnA2があることが報告されている(特開 2 0 0 2 - 3 0 0 8 8 7、EP1229121、L. Nolden et al., FEMS Microbiology Letters 201(2001)91-98)。

### [0049]

ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムのglnA遺伝子塩基配列及び同遺伝

子がコードするアミノ酸配列を配列番号19に、該アミノ配列を配列番号20に示す。尚、配列番号19及び20において、開始コドン(塩基番号1~3)がコードするアミノ酸をバリンと記載しているが、メチオニンである可能性が高い。glnA2遺伝子の塩基配列及びそれによってコードされるアミノ酸配列は、特開2002-300887、EP1229121に記載されている。

### [0050]

本発明において、GSは、GS活性が低下しない限り、1または複数の位置において、1または複数のアミノ酸の欠失、置換、挿入または付加を含むアミノ酸配列を含んでいてもよい。「複数の」アミノ酸の数は、タンパク質の三次元構造におけるアミノ酸残基の位置および型によって異なる。これは、以下の理由による。すなわち、いくつかのアミノ酸は、互いに高い相同性を有し、そのようなアミノ酸における差異は、タンパク質の三次元構造に著しい影響を及ぼさない。したがって、本発明の変異型GSは、GSを構成する全アミノ酸残基について、30~50%以上、好ましくは50~70%以上、より好ましくは80~90%以上の相同性を有し、かつGS活性を有するものであってもよい。

### $[0\ 0\ 5\ 1]$

上記のようなGSと実質的に同一なタンパク質をコードする遺伝子は、glnA又はglnA2遺伝子とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ、GS活性を有するタンパク質をコードするDNAが挙げられる。ここでいう「ストリンジェントな条件」とは、いわゆる特異的なハイブリッドが形成され、非特異的なハイブリッドが形成されない条件をいう。この条件を明確に数値化することは困難であるが、一例を示せば、相同性が高いDNA同士、例えば50%以上、好ましくは70%以上、より好ましくは80%以上の相同性を有するDNA同士がハイブリダイズし、それより相同性が低いDNA同士がハイブリダイズしない条件、あるいは通常のサザンハイブリダイゼーションの洗いの条件である60℃、1×SSC、0.1%SDSに相当する塩濃度でハイブリダイズする条件が挙げられる。

### [0052]

また、グルタミンシンテターゼのアデニリル化による活性調節が解除されるよ

うにコリネ型細菌を改変することによっても、細胞内のグルタミンシンテターゼ 活性を増強することができる。

### [0053]

GSは、そのアミノ酸配列中のチロシン残基がアデニリル化されることにより、不活性型に変化する(Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 642-649, (58) 1967)(J. Biol. Chem., 3769-3771, (243) 1968)。したがって、このGSのアデニリル化による活性調節を解除することによって、細胞内のGS活性を増強することができる。ここで、アデニリル化による活性調節の解除とは、アデニリル化が実質的に完全に解除されることに加えて、細胞内のGS活性が増強されるようにアデニリル化が低減されることを含む。「低減」とは、GSのアデニリル化が、コリネ型細菌の野生株又は非改変株よりも低減することをいう。比較対象となる野生型のコリネ型細菌とは、例えばブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムATCC13869が挙げられる。

以下に、GSのアデニリル化による活性調節を解除する手段を例示する。

### [0054]

### (1) グルタミンシンテターゼのアデニリル化部位の改変

エシェリヒア・コリ等においては、GSのアデニリル化は、一般にグルタミンシンテターゼ・アデニリルトランスフェラーゼ(以下、「ATase」ともいう)によって行われる(Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1703-1710, (58) 1967)。コリネ型細菌細菌においても、GSは、グルタミンシンテターゼ・アデニリルトランスフェラーゼによってアデニリル化されることによって不活性型に変換される(FEMS Microbiology Letters, 303-310, (173) 1999)(FEMES Microbiology Letters 201(2001)91-98)。コリネ型細菌においては、Genebank accession Y13221の配列に示されるglnA遺伝子産物の405位のチロシン残基がアデニリル化されることが示唆されている(FEMS Microbiology Letters, 303-310, (173) 1999)。このチロシン残基を他のアミノ酸残基に置換するようにglnA遺伝子に変異を導入することによってGSのアデニリル化による不活性化を解除できる。

### [0055]

また、前記glnA2産物も、glnAと同様にアデニリル化による活性調節を受けて

いると予想される。したがって、glnA2遺伝子に、glnA遺伝子産物の405位のチロシン残基に相当するアミノ酸残基を他のアミノ酸残基、例えばフェニルアラニン 残基に置換するようにglnA2遺伝子に変異を導入することによって、同遺伝子が コードするGSのアデニリル化による不活性化を解除できると考えられる。

# [0056]

アデニリル化による活性調節が解除されたGSをコードするDNAは、glnA又は glnA2遺伝子の配列を、コードされるGSが上記アデニリル化による活性調節が解除されるような変異を有するように改変することによって、取得することができる。得られた変異遺伝子は、前記L-アルギニン生合成系酵素遺伝子の増強と同様の手段によって、コリネ型細菌に導入することができる。

# [0057]

アデニリル化部位が改変されるGSも、GS活性が低下しない限り、上記アデニリル化による活性調節が解除される変異以外に、または複数の位置において、1または複数のアミノ酸の欠失、置換、挿入または付加を含むアミノ酸配列を含んでいてもよい。

### [0058]

(2) グルタミンシンテターゼ・アデニリルトランスフェラーゼ活性の低減 グルタミンシンテターゼのアデニリル化による活性調節は、細胞内のグルタミンシンテターゼ・アデニリルトランスフェラーゼ(ATase)活性を低下させることによっても、解除することができる。ここで、ATase活性の低下とは、同活性を完全に欠失することに加えて、本発明のコリネ型細菌のATase活性がコリネ型細菌の野生株又は非改変株のそれよりも低くなったことをいう。例えば、細胞当たりのATase分子の数が低下した場合や、ATase分子当たりのATase比活性が低下した場合などが該当する。また、比較対象となる野生型のコリネ型細菌とは、例えばブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムATCC13869が挙げられる。

# [0059]

ATaseをコードする遺伝子としてブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムA TCC13869株のglnEが明らかにされている(EP1229121)。同遺伝子の塩基配列及 びアミノ酸配列を配列番号17に、同アミノ酸配列を配列番号18に示す。

本発明において、活性の低減の対象となるATaseは、前記ATaseのアミノ酸配列において、1または複数の位置において、1または複数のアミノ酸の欠失、置換、挿入または付加を含むアミノ酸配列を含んでいてもよい。

### [0060]

「複数の」アミノ酸の数は、タンパク質の三次元構造におけるアミノ酸残基の位置および型によって異なる。これは、以下の理由による。すなわち、いくつかのアミノ酸は、互いに高い相同性を有し、そのようなアミノ酸における差異は、タンパク質の三次元構造に著しい影響を及ぼさない。したがって、本発明の変異型ATaseは、ATaseを構成する全アミノ酸残基について、30~50%以上、好ましくは50~70%以上、より好ましくは80~90%以上の相同性を有し、かつATase活性を有するものであってもよい。

### [0061]

上記のようなATaseと実質的に同一なタンパク質をコードする遺伝子は、glnE 遺伝子とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ、ATase活性を有するタンパク質をコードするDNAが挙げられる。ここでいう「ストリンジェントな条件」とは、いわゆる特異的なハイブリッドが形成され、非特異的なハイブリッドが形成されない条件をいう。この条件を明確に数値化することは困難であるが、一例を示せば、相同性が高いDNA同士、例えば50%以上、好ましくは70%以上、より好ましくは80%以上の相同性を有するDNA同士がハイブリダイズし、それより相同性が低いDNA同士がハイブリダイズしない条件、あるいは通常のサザンハイブリダイゼーションの洗いの条件である60℃、1×SSC、0.1%SDS、好ましくは、0.1×SSC、0.1%SDSに相当する塩濃度でハイブリダイズする条件が挙げられる。

### [0062]

コリネ型細菌の細胞内のATase活性を低下させるには、例えば、コリネ型細菌を紫外線照射またはN-メチル-N'-ニトロ-N-ニトロソグアニジン(NTG)もしくは亜硝酸等の通常変異処理に用いられている変異剤によって処理し、ATase活性が低下した変異株を選択する方法が挙げられる。また、ATase活性が低下したコリネ型細菌は、変異処理の他に、ATaseをコードする遺伝子(glnE)の部分

配列を欠失し、正常に機能するATaseを産生しないように改変したglnE遺伝子(欠失型glnE)を含むDNAでコリネ型細菌を形質転換し、欠失型glnEと染色体上のglnEとの間で組換えを起こさせることにより、染色体上のglnEを破壊することができる。このような相同組換えを利用した遺伝子置換による遺伝子破壊は既に確立しており、直鎖DNAを用いる方法や温度感受性複製起点を含むプラスミドを用いる方法などがある。

### [0063]

欠失型glnEを、宿主染色体上のglnEと置換するには、例えば以下のようにすればよい。温度感受性複製起点とglnEの内部配列とクロラムフェニコール等の薬剤に耐性を示すマーカー遺伝子とを挿入して組換えDNAを調製し、この組換えDNAでコリネ型細菌を形質転換し、温度感受性複製起点が機能しない温度で形質転換株を培養し、続いてこれを薬剤を含む培地で培養することにより、組換えDNAが染色体DNAに組み込まれた形質転換株が得られる。

### [0064]

こうして染色体に組換えDNAが組み込まれた株は、染色体上にもともと存在するglnE配列との組換えを起こし、染色体glnEと欠失型glnEとの融合遺伝子2個が組換えDNAの他の部分(ベクター部分、温度感受性複製起点及び薬剤耐性マーカー)を挟んだ状態で染色体に挿入されている。

# [0065]

プラスミドに連結したGlnEはプロモーター、開始コドンを含まない内部配列を用いているので、染色体glnEと欠失型glnEとの融合遺伝子2個が組換えDNAの他の部分(ベクター部分、温度感受性複製起点及び薬剤耐性マーカー)を挟んだ状態で染色体に挿入された構造でGlnEの構造遺伝子が分断されていることにより、GlnEは機能を失っている。

### [0066]

また、欠失型glnEとして、内部配列を除去したglnEを用いてもよい。その場合は、染色体glnEと欠失型glnEとの融合遺伝子2個が染色体DNAに挿入されている状態では、正常なglnEが優性となり、形質転換株は正常なATaseを発現する。 次に、染色体DNA上に欠失型glnEのみを残すために、2個のglnEの組換えによ り1コピーのglnEを、ベクター部分(温度感受性複製起点及び薬剤耐性マーカーを含む)とともに染色体DNAから脱落させる。その際、正常なglnEが染色体DNA上に残され、欠失型glnEが切り出される場合と、反対に欠失型glnEが染色体DNA上に残され、正常なglnEが切り出される場合がある。いずれの場合も、温度感受性複製起点が機能する温度で培養すれば、切り出されたDNAはプラスミド状で細胞内に保持される。次に、温度感受性複製起点が機能しない温度で培養すると、プラスミド上のglnEは、プラスミドとともに細胞から脱落する。そして、PCRまたはサザンハイブリダイゼーション等により、染色体上に欠失型glnEが残った株を選択することによって、glnEが破壊された株を取得することができる

# [0067]

上記のようにして、glnEが破壊された株を取得することができる。

尚、遺伝子破壊に用いるglnE遺伝子は、コリネ型細菌が元々保持しているglnE 遺伝子と相同組換えを起こす程度の相同性を有していれば、由来を特に制限され ない。たとえば、マイコバクテリウム・ツバクロシスのATase(GenBank ACCESION Z70692)およびストレプトマイセス・セリカラーのATase(GenBank ACCESSION Y1 7736)は、コリネ型細菌のATaseとそれぞれ51.9%、33.4%の相同性を有している (特開2002-300887、EP1229121)。

### [0068]

### (3)PIIたんぱく質の活性の低減

また、細胞内のPIIたんぱく質の活性を低下させることによっても、GSのアデニリル化による不活性化を解除できる。ATaseによるGSのアデニリル化にはPIIたんぱく質も関与することが知られている。PIIたんぱく質とは、GS活性を調節するためのシグナル伝達たんぱく質であり、ウリジリルトランスフェラーゼ(UTase)によるウリジリル化を受けることが知られている。ウリジリル化されたPIIたんぱく質は、ATaseによるGSの脱アデニリル化を促進し、脱ウリジリル化されたPIIたんぱく質はATaseによるGSのアデニリル化を促進する。

### [0069]

UTaseの欠損株においてはGSが高度にアデニリル化されることが報告されてい

る(J. Bacteriology, 569-577, (134) 1978)。過剰にアデニリル化されるこの表現形は、PIIたんぱく質の変異によって抑制される(J.Bacteriology, 816-822 , (164)1985)。すなわちPIIたんぱく質の活性低下によっても、GSのアデニリル化による不活性化を解除できる。PIIたんぱく質の活性低下とは、ATaseによるアデニリル化を促進する機能が低下することをいう。PIIたんぱく質活性の低下とは、同活性を完全に欠失することに加えて、本発明のコリネ型細菌のPIIたんぱく質活性がコリネ型細菌の野生株又は非改変株のそれよりも低くなったことをいう。例えば、細胞当たりのPIIたんぱく質分子の数が低下した場合や、PIIたんぱく質分子当たりのPIIたんぱく質比活性が低下した場合などが該当する。また、比較対象となる野生型のコリネ型細菌とは、例えばプレビバクテリウム・ラクトファーメンタムATCC13869が挙げられる。

# [0070]

コリネ型細菌のPIIたんぱく質をコードするglnB遺伝子は既に単離されており、その欠失によりGSのアデニリル化による抑制が解除されることが示唆されている(FEMS Microbiology Letters, 303-310, (173) 1999)。

PIIたんぱく質をコードする遺伝子としてブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムのglnBが明らかにされている(EP1229121)。同遺伝子の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号23に、同アミノ酸配列を配列番号24に示す。

本発明において、活性の低減の対象となるPIIたんぱく質は、前記PIIたんぱく質のアミノ酸配列において、1または複数の位置において、1または複数のアミノ酸の欠失、置換、挿入または付加を含むアミノ酸配列を含んでいてもよい。

### [0071]

「複数の」アミノ酸の数は、タンパク質の三次元構造におけるアミノ酸残基の位置および型によって異なる。これは、以下の理由による。すなわち、いくつかのアミノ酸は、互いに高い相同性を有し、そのようなアミノ酸における差異は、タンパク質の三次元構造に著しい影響を及ぼさない。したがって、本発明の変異型PIIたんぱく質は、PIIたんぱく質を構成する全アミノ酸残基について、30~50%以上、好ましくは50~70%以上、より好ましくは80~90%以上の相同性を有し、かつPIIたんぱく質活性を有するものであってもよい。

# [0072]

上記のようなPIIたんぱく質と実質的に同一なタンパク質をコードする遺伝子は、glnB遺伝子とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ、PIIたんぱく質活性を有するタンパク質をコードするDNAが挙げられる。ここでいう「ストリンジェントな条件」とは、いわゆる特異的なハイブリッドが形成され、非特異的なハイブリッドが形成されない条件をいう。この条件を明確に数値化することは困難であるが、一例を示せば、相同性が高いDNA同士、例えば50%以上、好ましくは70%以上、より好ましくは80%以上の相同性を有するDNA同士がハイブリダイズし、それより相同性が低いDNA同士がハイブリダイズしない条件、あるいは通常のサザンハイブリダイゼーションの洗いの条件である60℃、1×SSC、0.1%SDS、好ましくは、0.1×SSC、0.1%SDSに相当する塩濃度でハイブリダイズする条件が挙げられる。

# [0073]

コリネ型細菌のPIIたんぱく質の活性を低下させるためには、例えば、コリネ型細菌を紫外線照射またはN-メチル-N'-ニトロ-N-ニトロソグアニジン(NTG)もしくは亜硝酸等の通常変異処理に用いられている変異剤によって処理し、PIIたんぱく質の活性が低下した菌株を選択する方法が挙げられる。また、PIIたんぱく質の活性が低下したコリネ型細菌は、変異処理の他に、PIIたんぱく質をコードする遺伝子glnBの部分配列を欠失し、正常に機能するPIIたんぱく質を産生しないように改変したglnB遺伝子(欠失型glnB遺伝子)を含むDNAでコリネ型細菌を形質転換し、欠失型glnBと染色体上のglnBとの間で組換えを起こさせることにより、染色体上のglnBを破壊することができる。

glnB遺伝子の遺伝子破壊は、前記glnE遺伝子の遺伝子破壊と同様にして行うことができる。

### [0074]

### (4)窒素代謝制御機構の改変

GSのアデニリル化による活性調節は、窒素代謝制御たんぱく質が正常に機能しないことによっても解除され得る。

### [0075]

「窒素制御たんぱく質」とは、前記したようなGSのアミノ酸配列中のチロシン残基のアデニリル化によりGSが不活性型に変化する機構(グルタミンシンテターゼのアデニリル化を中心とした窒素代謝制御機構)に関与する因子であって、正の因子と負の因子が存在する。正の因子は細胞内のGS活性を上昇させる因子であり、負の因子は細胞内のGS活性を低下させる因子である。窒素制御たんぱく質はGSだけでなく、アンモニウムイオンの取り込み遺伝子(Amt, AmtB)の制御も行っている。細胞外のアンモニウムイオン濃度の上昇に伴い、窒素制御たんぱく質がAmt, AmtB等の取り込み遺伝子の活性を低下させることにより、アンモニウムイオンの取り込みが抑えられる。

### [0076]

エシェリヒア・コリでは、細胞内のグルタミン濃度が減少すると、窒素代謝制御の正の因子であるNRIが、ウリジリルトランスフェラーゼ(Utase)をコードする遺伝子glnDの発現を調節するプロモーターに結合し、glnDの発現量を上昇させ、ウリジリル化したPIIたんぱく質の増加により、ATaseによるGSの脱アデニリル化を促進する事によりGS活性が上昇することが知られている。(Mol Microbaiology(1998)29(2),431-447)。

### [0077]

バチルス・サブチリスでは、細胞内のグルタミン濃度が減少すると、窒素代謝 調節因子の負の因子であるTnrAやGlnRが、ウリジリルトランスフェラーゼ(Utase)をコードする遺伝子glnDの発現を調節するプロモーターから解離し、glnDの発 現量を上昇させ、ウリジリル化したPIIたんぱく質の増加により、ATaseによるGS の脱アデニリル化を促進する事によりGS活性が上昇することが知られている。

# [0078]

窒素代謝制御たんぱく質の改変により、GSのアデニリル化を中心とした窒素代謝制御機構が改変され、GS活性が恒常的に上昇させることができる。窒素代謝制御遺伝子が正の因子のときは同因子の活性を増強することにより、負の因子であるときは同因子の活性を低下させることにより、GS活性を恒常的に上昇させることができる。

### [0079]

コリネ型細菌では、GSのアデニリル化を中心とした窒素代謝制御機構は、負の窒素代謝制御タンパクであるamtR遺伝子産物(AmtR)によって制御されている(Mol. Microbiol. 2000 Aug;37(4):964-77)。したがって、AmtRが正常に機能しないようにamtR遺伝子を改変することによって、GS活性を上昇させることができる。「AmtRが正常に機能しない」とは、コリネ型細菌の野生株又は非改変株に比べて、AmtRの活性が低下又は消失し、その結果、細胞内のGS活性が上昇することをいう。

# [0080]

ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムのamtR遺伝子塩基配列及び同遺伝子がコードするアミノ酸配列を配列番号21に、該アミノ配列を配列番号22に示す。

# [0081]

本発明において、活性の低減の対象となるAmtRは、前記AmtRのアミノ酸配列において、1または複数の位置において、1または複数のアミノ酸の欠失、置換、 挿入または付加を含むアミノ酸配列を含んでいてもよい。

### [0082]

「複数の」アミノ酸の数は、タンパク質の三次元構造におけるアミノ酸残基の位置および型によって異なる。これは、以下の理由による。すなわち、いくつかのアミノ酸は、互いに高い相同性を有し、そのようなアミノ酸における差異は、タンパク質の三次元構造に著しい影響を及ぼさない。したがって、本発明の変異型AmtRは、AmtRを構成する全アミノ酸残基について、30~50%以上、好ましくは50~70%以上、より好ましくは80~90%以上の相同性を有し、かつAmtR活性を有するものであってもよい。

### [0083]

上記のようなAmtRと実質的に同一なタンパク質をコードする遺伝子は、amtR遺伝子とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ、AmtRの活性を有するタンパク質をコードするDNAが挙げられる。ここでいう「ストリンジェントな条件」とは、いわゆる特異的なハイブリッドが形成され、非特異的なハイブリッドが形成されない条件をいう。この条件を明確に数値化することは困難である

が、一例を示せば、相同性が高いDNA同士、例えば50%以上、好ましくは70%以上、より好ましくは80%以上の相同性を有するDNA同士がハイブリダイズし、それより相同性が低いDNA同士がハイブリダイズしない条件、あるいは通常のサザンハイブリダイゼーションの洗いの条件である60%、 $1\times SSC$ , 0.1%SDS、好ましくは、 $0.1\times SSC$ 、0.1%SDSに相当する塩濃度でハイブリダイズする条件が挙げられる。

# [0084]

コリネ型細菌のAmtRが正常に機能しないように改変するには、例えば、コリネ型細菌を紫外線照射またはN-メチル-N'-ニトロ-N-ニトロソグアニジン(NTG)もしくは亜硝酸等の通常変異処理に用いられている変異剤によって処理し、AmtRの活性が低下した菌株を選択する方法が挙げられる。また、AmtRの活性が低下したコリネ型細菌は、変異処理の他に、AmtRをコードする遺伝子amtRの部分配列を欠失し、正常に機能するAmtRを産生しないように改変したamtR遺伝子(欠失型amtR遺伝子)を含むDNAでコリネ型細菌を形質転換し、欠失型amtRと染色体上のamtRとの間で組換えを起こさせることにより、染色体上のamtRを破壊することができる。

amtR遺伝子の遺伝子破壊は、前記glnE遺伝子の遺伝子破壊と同様にして行うことができる。

### [0085]

GSのアデニリル化の解除は、上記のアデニリル化を受けないようなGSの変異、ATaseの活性低下、PIIたんぱく質の活性低下、及び窒素代謝制御たんぱく質の改変から選ばれる2つ、又は3つ以上の手段を組み合わせてもよい。

### [0086]

<2>本発明のコリネ型細菌を用いたL-アルギニン、L-リジンの生産 上記のようにして得られるコリネ型細菌を培地で培養し、該培地中にL-アルギニン、L-リジンを生成蓄積させ、該培地からL-アルギニン、L-リジンを 採取することにより、L-アルギニン、L-リジンを効率よく製造することができる。

# [0087]

本発明のコリネ型細菌を用いてL-アルギニン、L-リジンを生産するには、 炭素源、窒素源、無機塩類、その他必要に応じてアミノ酸、ビタミン等の有機微 量栄養素を含有する通常の培地を用いて常法により行うことができる。合成培地 または天然培地のいずれも使用可能である。培地に使用される炭素源および窒素 源は培養する菌株の利用可能であるものならばいずれの種類を用いてもよい。

# [0088]

炭素源としては、グルコース、グリセロール、フラクトース、スクロース、マルトース、マンノース、ガラクトース、澱粉加水分解物、糖蜜等の糖類が使用され、その他、酢酸、クエン酸等の有機酸、エタノール等のアルコール類も単独あるいは他の炭素源と併用して用いられる。

# [0089]

窒素源としては、アンモニア、硫酸アンモニウム、炭酸アンモニウム、塩化アンモニウム、りん酸アンモニウム、酢酸アンモニウム等のアンモニウム塩または 硝酸塩等が使用される。

# [0090]

有機微量栄養素としては、アミノ酸、ビタミン、脂肪酸、核酸、更にこれらのものを含有するペプトン、カザミノ酸、酵母エキス、大豆たん白分解物等が使用され、生育にアミノ酸などを要求する栄養要求性変異株を使用する場合には要求される栄養素を補添することが好ましい。

# [0091]

無機塩類としてはりん酸塩、マグネシウム塩、カルシウム塩、鉄塩、マンガン 塩等が使用される。

培養は、発酵温度  $20\sim45$   $\mathbb{C}$ 、 $pHe5\sim9$  に制御し、通気培養を行う。培養中にpHが下がる場合には、炭酸カルシウムを加えるか、アンモニアガス等のアルカリで中和する。かくして 10 時間  $\sim120$  時間程度培養することにより、培養液中に著量のL-アルギニン、L- リジンが蓄積される。

# [0092]

培養終了後の培養液からL-アルギニン、L-リジンを採取する方法は、公知の回収方法に従って行えばよい。例えば、培養液から菌体を除去した後に、濃縮

晶析することによって採取される。

# 【実施例】

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明する。

# [0093]

【参考例 1】コリネ型細菌のアルギニンリプレッサー欠損株の構築 <1>argR破壊用プラスミドの作製

ブレビバクテリウム・フラバム野生株2247株(AJ14067)の染色体DNAを鋳型とし、配列番号1(配列番号15の塩基番号4から28の配列)および配列番号2(配列番号15の塩基番号4230から4211の配列に相補的な配列)に示す塩基配列を有するオリゴヌクレオチドをプライマーとしてPCRを行った。PCRは、Pyrobest DNA polymerae(宝酒造)を用い、98 C10秒、58 C1分、72 C3分を1サイクルとして30 サイクル行った。得られた増幅断片を、クローニングベクターpHSG399のマルチクローニングサイト内のSmaIサイトに挿入した。

# [0094]

挿入されたDNA断片からアルギニンリプレッサーをコードしていると思われる0 RF全てを欠失させるために、配列番号3(配列番号15の塩基番号2372から2395 の配列)および配列番号4(配列番号15の塩基番号1851から1827の配列に相補的な配列)に示す塩基配列を有するオリゴヌクレオチドをプライマーとし、増幅断片が挿入されたpHSG399を鋳型をしてPCRを行った。PCR産物をセルフライゲーションすることにより、pssERを構築した。

# [0095]

次に、pssERを制限酵素SmaIおよびSalIで消化して得た断片と、実施例1で得た温度感受性プラスミドpSFKT2をSmaI、SalIで消化したものを連結することにより、コリネ型細菌で自律複製能が温度感受性になったargR破壊用プラスミドpssERTを得た。

### [0096]

<2>相同組換えによるコリネ型細菌のアルギニンリプレッサー欠失株の取得上記のようにして得たプラスミドpssERTを、ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムの野生株2256 (ATCC13869) に導入した。プラスミドの導入は電気パ

ルス法(特開平2-207791号)を用いた。本プラスミドは、ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム中で自律複製能が温度感受性であるため、本プラスミドが相同組換えによって染色体に組み込まれた株のみが、プラスミド複製の非許容温度である34 $^{\circ}$ でカナマイシン耐性株として選択できる。argR破壊用プラスミドが染色体に組み込まれた株は、 $25\,\mu\,g/ml$ のカナマイシンを含むCM2G培地プレート(ポリペプトン10g、酵母エキス10g、グルコース5g、NaCl 5g、寒天 $15\,g$  を純水1Lに含む。pH7.2)にて、カナマイシン耐性株として選択した。この段階では、染色体由来の正常なargR遺伝子と、プラスミド由来の0RFが欠失したargG遺伝子とが、プラスミド部分を挟んで染色体上にタンデムに存在する。

# [0097]

次に、組換え株を、再度相同組換えを起こさせ、プラスミド複製の非許容温度34℃でカナマイシン感受性になった株を選択することにより、プラスミド部分とともにargR遺伝子の一方が脱落した株を選択した。これらの株は、染色体上に正常なargR遺伝子が残された株と、破壊型argR遺伝子が残された株とが存在する。これらの中から、破壊型argR遺伝子のみを保持する株を選択した。染色体上のargR遺伝子が破壊型であるかどうかは、34℃でカナマイシン感受性になった株の染色体を調製し、これを鋳型とし、配列番号1および配列番号2に示す塩基配列を有するオリゴヌクレオチドをプライマーとしてPCRを行い、親株由来の染色体を鋳型にして同様にPCRを行ったものよりも、PCR産物が約600bp短くなることで確認することができる。

### [0098]

上記のようにして選択された $\arg R$ 破壊株の $\Pr CR$ 産物のダイレクトシークエンスを行い、目的どおり $\arg R$ 遺伝子が破壊されていることを確認し、 $2256 \triangle R$ 株を得た。同株は、親株に比べて著量のL-アルギニンを産生する(特開 2002-51790 を照)。

### [0099]

【実施例1】アデニリルトランスフェラーゼ(GlnE)欠損株の構築 <1>GlnE欠損用プラスミドの作製

ブレビバクテリウム・フラバムATCC14067のglnE配列は既に明らかにされてい

る(EP1229121 A2)。報告されている塩基配列に基づいて、配列表配列番号 5 および 6 に示すプライマーを合成し、ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムAT CC13869株の染色体DNAを鋳型にして、PCR法によりglnE内部断片を増幅した。

# [0100]

ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムATCC13869株の染色体DNAの調製は、Bacterial Genome DNA Purification Kit(Advanced Genetic Technologies Corp.)を用いて行った。また、PCR反応は、Pyrobest DNA Polymerase(宝酒造)を用い、変性94℃ 30秒、会合55℃ 15秒、伸長72℃ 2分の条件で30サイクル行った。

### [0101]

生成したPCR産物を常法により精製後、Blunting-Kit(宝酒造)で平滑末端化し、pHSG299のHincII部位にライゲーションキット(宝酒造)を用いて連結した後、エシェリヒア・コリJM109のコンピテントセル(宝酒造)を形質転換し、IPT G  $10\mu$ g/ml, X-Gal  $40\mu$ g/mlおよびカナマイシン $25\mu$ g/mlを含むL培地に塗布し、一晩培養した。その後、出現した白色のコロニーを釣り上げ、単コロニー分離し、形質転換体を得た。

# [0102]

形質転換体からアルカリ法によりプラスミドを調製した後、構造を確認し、ベクターにglnE遺伝子の部分断片が挿入されているプラスミドをp ΔATase-299と名付けた。

### [0103]

上述のp Δ ATase-299は、コリネ型細菌の細胞内で自律複製可能な配列を含まないため、本プラスミドでコリネ型細菌を形質転換した場合、極めて低頻度であるが本プラスミドが相同組換えにより染色体に組み込まれた株が形質転換体として出現する。

# [0104]

<2>アルギニンリプレッサー欠損株への $p\Delta$ ATase-299の導入と培養評価 参考例 1 で取得したアルギニンリプレッサー欠損株 $2256\Delta$  argR株に、電気パル ス法(特開平2-207791号公報参照)によりプラスミド $p\Delta$ ATase299を形質転換し 、形質転換体を得た。次に、これらの形質転換体を継代培養し、カナマイシン感受性となった株を取得した。PCRにてglnE遺伝子近傍を増幅し、glnE遺伝子が破壊されているかを確認し、 $2256\Delta argR O glnE$ 破壊株( $2256\Delta argR\Delta glnE$ )を取得した。得られた形質転換体 $2256\Delta argR\Delta glnE$ を用いてL-Fルギニン、L-リジン生産のための培養を以下のように行った。

# [0105]

 $25 \mu \text{ g/ml}$ のカナマイシンを含むCM2Bプレート培地にて培養して得た $2256 \Delta \text{ argR}$   $\Delta \text{ glnE}$ の菌体を、グルコース40 g、 $(\text{NH}_4)_2 \text{SO}_4$  65 g、KH 2 PO 4 lg、 $\text{MgSO}_4 \cdot 7 \text{H}_2 0 \text{ 0}$  .4 g、FeSO $_4$  0.0 lg、MnSO $_4$  0.0 lg, VB $_1$ -HCl  $50 \mu \text{ g}$ 、ビオチン $50 \mu \text{ g}$ 、大豆加水分解物45 mg(N量)、CaCO $_3$  50 gを純水1 Lに含む培地(KOHでpH7.0に調整されている)に接種し、31.5 Cにて培地中の糖が消費されるまでしんとう培養した。

# [0106]

培養終了後、培養液中のL-アルギニン蓄積量(Arg)は、培養液を適当に希釈した後、液体クロマトグラフィーにより分析した。L-リジン蓄積量(Lys)、L-グルタミン酸蓄積量(Glu)は、培養液を適当に希釈した後、バイオテックアナライザー(旭化成)により測定した。L-グルタミン(Gln)、N-アセチルグルタミン酸は培養液を希釈した後、液体クロマトグラフィーにより分析した。結果を表1に示す。

# [0107]

上記の各菌株のGS活性についても測定した。GS活性は、Journal of Fermentat ion and Bioengineering, Vol. 70, No. 3, 182-184, 1990に記載の方法を参考とし、イミダゾール-HC1(pH7.0)100mM, NH4Cl 0.1mM, MnCl $_2$ 1mM, ホスホエノールピルビン酸1mM, NADH 0.3mM, ラクテートデヒドロゲナーゼ10U, ピルビン酸キナーゼ25U, ATP 1mM, MSG 10mMを含む溶液に、粗酵素液を加え、30Cにおける340n Mの吸光度変化を測定することによって測定した。ブランクの測定には、上記反応液よりMSGを除いたものを用いた。粗酵素液は、上記の培養液より遠心分離により菌体を分離し、イミダゾール-HC1(pH7.0)100mMで洗浄後、超音波破砕し、未破砕菌体を遠心分離で除去することにより、調製した。粗酵素液のたんぱく質濃度は、牛血清アルブミンを標準試料として、Protein Assay (Bio-Rad) を用いて

定量した。結果を表2に示す。

[0108]

【表 1 】

表 1

菌株	Arg (g/L)	Glu (g/L)	N-アセチルク゛ルタミン酸 (g/L)
2256 Δ argR 2256 Δ argR Δ glnE	2. 28 3. 18	0.32 0.4	0. 0153 0. 0381

## [0109]

# 【表2】

# 表 2

菌株	G S 活性 (nmol/min/mg)
2256∆argR	51. 2
2256∆argRglnE	123. 1

# [0110]

GInE欠損株では、親株である $2256\Delta argR$ と比し、L-Tルギニン、L-リジンの蓄積の向上が認められた。GSの比活性は、GInE欠損株は親株の約2.4倍に向上していた。また、L-アルギニンの前駆体である、N-アセチルグルタミン酸、グルタミン酸の増加も認められた。

2256 Δ argR Δ glnE株は、プライベートナンバーAJ110145が付与され、2003年2月18日に、独立行政法人 産業技術総合研究所 特許生物寄託センター(〒305-5466日本国茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6)に、受託番号FER

M P-19216として寄託されている。

## [0111]

【実施例2】GSアデニリル化部位改変株の評価

<1>GlnAアデニリル化部位改変プラスミドの構築

コリネ型細菌のglnA遺伝子産物(GlnA)のアデニリル化部位は、既に明らかにされている(FEMS Microbiology Letters, 303-310,(173)1999)。そこで、GlnAアデニリル化部位が改変されたglnA遺伝子で、染色体上のglnA遺伝子と置換することにより、GlnAアデニリル化部位改変株の取得を行った。具体的な方法を以下に記す。

### [0112]

まず、ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムATCC13869の染色体DNAを鋳型として、配列番号7と8の合成DNAをプライマーとしてPCRを行い、glnA遺伝子N末端側の増幅産物を得た。一方、glnA遺伝子C末端側の増幅産物を得るために、ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムATCC13869株の染色体DNAを鋳型として、配列番号9と10の合成DNAをプライマーとしてPCRを行った。配列番号8と9にはミスマッチが導入されているので、これらの増幅産物の末端には変異が導入される。具体的には、この変異によってGlnAの405位のチロシン残基がLーフェニルアラニン残基に置換される。

#### [0 1 1 3]

次に、変異が導入されたglnA遺伝子断片を得るために、上記glnA N末側および C末側の遺伝子産物を、それぞれほぼ等モルとなるように混合し、これを鋳型として、配列番号10と11の合成DNAをプライマーとしてPCRを行い、アデニリル 化部位に変異が導入されたglnA遺伝子増幅産物を得た。生成したPCR産物を常法により精製後、HincIIで消化し、pHSG299(宝酒造)のHincII部位に挿入した。このプラスミドをpGSA2と名付けた。

# [0114]

上述のpGSA2は、コリネ型細菌の細胞内で自律複製可能とする領域を含まないため、本プラスミドでコリネ型細菌を形質転換した場合、極めて低頻度であるが本プラスミドが相同組換えにより染色体に組み込まれた株が形質転換体として出

現する。

## [0115]

<2>アルギニンリプレッサー欠損株へのpGSA2の導入と培養評価

参考例 1 に記載のブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムATCC13869由来のArgR欠損株である2256  $\Delta$  R株を、電気パルス法(特開平2-207791号公報参照)により高濃度のプラスミドpGSA2を用いて形質転換し、カナマイシン耐性を指標として形質転換体を得た。次に、これらの形質転換体を継代培養し、カナマイシン感受性となった株を取得した。さらに、カナマイシン感受性株のglnA遺伝子の配列を決定し、その配列中のアデニリル化部位がpGSA2由来のglnAのその領域と置換されたものを2256  $\Delta$  argRAdeと名付けた。2256  $\Delta$  argR、2256  $\Delta$  argRAde株を用いて、L-アルギニン、L-リジン生産のための培養、及びGS酵素活性測定を、実施例 1 < 2 > に記載の方法と同様にして行った。その結果を表 2 、2 に示した

## [0116]

# 【表3】

表3

菌株	Arg (g/L)	Lys (g/L)			N-アセチルク <sup>*</sup> ルタミン酸 (g/L)
$2256\Delta\mathrm{arg}$ R $2256\Delta\mathrm{arg}$ RAde	2.28 2.88		0.32 0.49	0. 19 0. 31	0. 0153 0. 314

[0117]

【表 4】

表 4

菌株

GS活性

(nmol/min/mg)

ページ: 36/

 $2256 \,\Delta \,\mathrm{argR} \qquad \qquad 51.2$   $2256 \,\Delta \,\mathrm{argRAde} \qquad \qquad 123.1$ 

### [0118]

 $2256\Delta \operatorname{argRAde}$ 株では、 $2256\Delta \operatorname{argR}$ に比べ、L-アルギニン、L-リジン蓄積 の向上が認められた。またアルギニンの前駆体である、L-グルタミン酸、L-グルタミン、N-アセチルグルタミン酸の増加も認められた。GS活性は約2.6倍に上昇していた。

2256 Δ argRAde株は、プライベートナンバーAJ110146が付与され、2003年 2月18日に、独立行政法人 産業技術総合研究所 特許生物寄託センター(〒30 5-5466 日本国茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6)に、受託番号FERM P-19217として寄託されている。

# [0119]

### 【実施例3】AmtR欠損株の取得と評価

#### <1>AmtR欠損用プラスミドの作製

コリネ型細菌のamtR遺伝子産物 (AmtR) 欠損用のプラスミドの取得は以下のように行なった。

### [0120]

上述のp Δ amt Rは、コリネ型細菌の細胞内で自律複製可能とする領域を含まないため、本プラスミドでコリネ型細菌を形質転換した場合、極めて低頻度であるが本プラスミドが相同組換えにより染色体に組み込まれた株が形質転換体として出現する。

#### [0121]

< 2 >アルギニンリプレッサー欠損株へのpΔamtRの導入と培養評価

参考例 1 で取得したアルギニンリプレッサー欠損株 $2256\Delta \operatorname{argR}$ 株を $p\Delta \operatorname{amtR}$ で 形質転換し、形質転換体を得た。

次にこれらの形質転換体を継代培養し、カナマイシン感受性となった株を取得した。PCR法にてamtR遺伝子近傍を増幅し、amtR遺伝子が破壊されているかを確認し、 $2256\Delta$  argR amtR破壊株( $2256\Delta$  argR  $\Delta$  amtR) を取得した。得られた形質転換体 $2256\Delta$  ArgR  $\Delta$  amtRを用いてL-アルギニン、L-リジン生産のための培養を、実施例 1<2>に記載の方法で行った。その結果を表 5、表 6 に示した。

### [0122]

# 【表 5】

表 5

菌株	Arg (g/L)	Lys (g/L)			N-アセチルク`ルタミン酸 (g/L)
2256 ∆ argR 2256 ∆ argR ∆ amt	2. 28 3. 16		0.32 0.45	0.19	0.0153 0.0296

## [0123]

# 【表6】

表 6

	GS活性(nmol/min/mg)
2256ΔargR	51.2
2256ΔargRΔAmtR	132.3

## [0124]

 $2256 \Delta \operatorname{argR} \Delta \operatorname{amtR}$ 株では、 $2256 \Delta \operatorname{argR}$ に比べ、L-アルギニン、L-リジン蓄積の向上が認められた。またアルギニンの前駆体である、グルタミン酸、N-ア

セチルグルタミン酸、グルタミンの蓄積も認められた。GS活性は約2.6倍に上昇 していた。

2256 Δ argR Δ amt R株は、プライベートナンバーAJ110144が付与され、2003年2月18日に、独立行政法人 産業技術総合研究所 特許生物寄託センター(〒305-5466日本国茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6)に、受託番号FERM P-19215として寄託されている。

## [0125]

### [配列表の説明]

配列番号1:argR遺伝子増幅用プライマー

配列番号 2:argR遺伝子増幅用プライマー

配列番号3:argR遺伝子を含むプラスミドのargR遺伝子ORF以外の部分を増幅す

るためのプライマー

配列番号4:argR遺伝子を含むプラスミドのargR遺伝子ORF以外の部分を増幅す

るためのプライマー

配列番号5:glnE破壊用プライマーN

配列番号6:glnE破壊用プライマーC

配列番号7:glnAアデニリル化 1st PCRプライマーNN

配列番号8:glnAアデニリル化1st PCRプライマーNC

配列番号9:glnAアデニリル化 1st PCRプライマーCN

配列番号10:glnAアデニリル化1st PCRプライマーCC

配列番号11:glnA 2nd PCRプライマーN

配列番号12:glnA 2nd PCRプライマーC

配列番号13:amtR破壊用プライマーN

配列番号14:amtR破壊用プライマーC

配列番号15:argR遺伝子の塩基配列

配列番号16:前記DNA断片がコードし得るアミノ酸配列

配列番号17:glnE遺伝子の塩基配列

配列番号18:前記DNA断片がコードし得るアミノ酸配列

配列番号19:glnA遺伝子の塩基配列

配列番号20:前記DNA断片がコードし得るアミノ酸配列

配列番号21:amtR遺伝子の塩基配列

配列番号22:前記DNA断片がコードし得るアミノ酸配列

配列番号23:glnB遺伝子の塩基配列

配列番号24:前記DNA断片がコードし得るアミノ酸配列

[0126]

### 【発明の効果】

本発明によれば、コリネ型細菌を用いた発酵法によるL-アルギニン、L-リジンの製造において、窒素代謝制御を改変する事により、L-アルギニン、L-リジンの発酵収率を向上させることが出来る。また、本発明のDNAは、コリネ型細菌のL-アルギニン、L-リジン生産菌の育種に利用することができる。

[0127]

# 【配列表】

### SEQUENCE LISTING

<110> Ajinomoto Co., Inc.

<120> Method for producing L-arginine or L-lysine by fermentation

<130> P-B0580

<140>

<141> 2003-03-03

<160> 24

<170> PatentIn Ver. 2.0

<210> 1

<211> 25	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence:primer for PCR	
<400> 1	
cccgggtttt cttctgcaac tcggg	25
<210> 2	
<211> 25	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence:primer for PCR	
400 0	
<400> 2	05
gtcgacaagc tcggttgttc ccagc	25
<210> 3	
<211> 24	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
210/ Mitificial Sequence	
<220>	

<223> Description of Artificial Sequence:primer for PCR

<400> 3	
cccctagttc aaggettgtt aatc	24
<210> 4	
<211> 25	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence:primer for PCR	
<400> 4	
gtcttacctc ggctggttgg ccagc	25
<210> 5	
<211> 23	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer	
<400> 5	
agaactacga gtccgccttt ttg	23
<210> 6	
<211> 21	

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer	
<400> 6	
cgatcaccag caacccacgc a	21
<210> 7	
<211> 22	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer	
<400> 7	
cttcccagta gcaccatacg ac	22
<210> 8	
<211> 26	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer	
<400> 8	
ctggtggcag ttcgaagagg tccttg	26

```
<210> 9
<211> 26
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: primer
<400> 9
                                                                    26
ggacaaggac ctcttcgaac tgccag
<210> 10
<211> 26
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: primer
<400> 10
                                                                    26
cggcgagacc gtcgattggg aggagc
<210> 11
<211> 22
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: primer
```

<400> 11	
gtagcacctt acgaccaaac cg	22
<210> 12	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer	
<400> 12	
ggagccggtc gacgaggagc	20
<210> 13	
<211> 23	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: primer	
<400> 13	
gccccgggca ggcaagaatc ctc	23
<210> 14	
<211> 21	
<212> DNA	

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer

<400> 14

tccccgggag gctctctgcg g

21

<210> 15

<211> 4235

<212> DNA

<213> Brevibacterium flavum

<220>

<221> CDS

<222> (1852)..(2364)

<400> 15

aaacccggt tttettetge aactcgggeg cegaagcaaa egaggetget tteaagattg 60 cacgettgae tggtegttee eggattetgg etgeagttea tggttteeae ggeegeaeea 120 tgggtteeet egegetgaet ggeeagcaag acaagegtga agegtteetg eeaatgeeaa 180 geeggtgtgga gttetaeeet taeggegaea eegattaett gegeaaaatg gtagaaacea 240 acceaaegga tgtggetget atetteeteg ageeaateea gggtgaaaeg ggegttgtte 300 cageaeetga aggatteete aaggeagtge gegagetgtg egatgagtae ggeatettga 360 tgateaeega tgaagteeag actggegttg geegtaeegg egatttett geaeateage 420 acgatggegt tgtteeegat gtggtgaeea tggeeaaegg acttggegge ggtetteeea 480 teggtgettg tttggeeaet ggeegtgeag etgaattgat gaeeeeagge aageaeggea 540 ceaetttegg tggeaaeeea gttgettgt eagetgeeaa ggeagtgt tetgttgte 600 atgaegettt etgegeagaa gttaeeegea agggegaget gtteaaggta ettettgeea 660

aggttgacgg cgttgtagac gtccgtggca ggggcttgat gttgggcgtg gtgctggagc 720 gcgacgtcgc aaagcaagct gttcttgatg gttttaagca cggcgttatt ttgaatgcac 780 cggcggacaa cattatccgt ttgaccccgc cgctggtgat caccgacgaa gaaatcgcag 840 acgcagtcaa ggctattgcc gagacaatcg cataaaggac ttaaacttat gacttcacaa 900 ccacaggttc gccatttcct ggctgatgat gatctcaccc ctgcagagca ggcagaggtt 960 ttgaccetag cegeaaaget caaggeageg cegttttegg agegteeaet egagggacea 1020 aagteegttg eagttetttt tgataagaet teaactegta etegettete ettegaegeg 1080 ggcatcgctc atttgggtgg acatgccatc gtcgtggatt ccggcagctc acagatgggt 1140 aagggcgaga ccctgcagga caccgcagct gtattgtccc gctacgtgga agcaattgtg 1200 tggcgcacct acgcacacag caatttccac gccatggcgg agacgtccac tgtgccgctg 1260 gtgaacteet tgteegatga tetgeaceea tgeeagatte tggetgatet geagaceate 1320 gtggaaaacc tcagccctga agaaggccca gcaggcctta agggtaagaa ggctgtgtac 1380 ctgggcgatg gcgacaacaa catggccaac tcctacatga ttggctttgc caccgcgggc 1440 atggatattt ccatcatcgc tcctgaaggg ttccagcctc gtgcggaatt cgtggagcgc 1500 gcggaaaagc gtggccagga aaccggcgcg aaggttgttg tcaccgacag cctcgacgag 1560 gttgccggcg ccgatgttgt catcaccgat acctgggtat ccatgggtat ggaaaacgac 1620 ggcatcgatc gcaccacacc tttcgttcct taccaggtca acgatgaggt catggcgaaa 1680 gctaacgacg gcgccatctt cctgcactgc cttcctgcct accgcggcaa agaagtggca 1740 gcctccgtga ttgatggacc agcgtccaaa gttttcgatg aagcagaaaa ccgcctccac 1800 gctcagaaag cactgctggt gtggctgctg gccaaccagc cgaggtaaga c atg tct Met Ser 1 1905 ctt ggc tca acc ccg tca aca ccg gaa aac tta aat ccc gtg act cgc

Leu Gly Ser Thr Pro Ser Thr Pro Glu Asn Leu Asn Pro Val Thr Arg

5 10 15

act gca cgc caa gct ctc att ttg cag att ttg gac aaa caa aaa gtc 1953

Thr Ala Arg Gln Ala Leu Ile Leu Gln Ile Leu Asp Lys Gln Lys Val

20 25 30

acc agc cag gta caa ctg tct gaa ttg ctg ctg gat gaa ggc atc gat 2001

Thr Ser Gln	Val Gln	Leu Ser	Glu Leu	Leu Leu	Asp Glu	Gly Ile	Asp							
35		40		45			50							
atc acc cag	gcc acc	ttg tcc	cgg gat	ctc gat	gaa ctc	ggt gca	cgc	2049						
Ile Thr Gln	Ala Thr	Leu Ser	Arg Asp	Leu Asp	Glu Leu	Gly Ala	Arg							
	55 60 65													
aag gtt cgc	ccc gat	ggg gga (	cgc gcc	tac tac	gcg gtc	ggc cca	gta	2097						
Lys Val Arg	Pro Asp	Gly Gly	Arg Ala	Tyr Tyr	Ala Val	Gly Pro	Val							
	70		75			80								
gat agc atc	gcc cgc	gaa gat (	ctc cgg	ggt ccg	tcg gag	aag ctg	cgc	2145						
Asp Ser Ile	Ala Arg	Glu Asp l	Leu Arg	Gly Pro	Ser Glu	Lys Leu	Arg							
85			90		95									
cgc atg ctt	gat gaa	ctg ctg g	gtt tct	aca gat	cat tcc	ggc aac	atc	2193						
Arg Met Leu	Asp Glu	Leu Leu <sup>v</sup>	Val Ser	Thr Asp	His Ser	Gly Asn	Ile							
100		105			110									
gcg atg ctg	cgc acc	ccg ccg g	gga gct	gcc cag	tac ctg	gca agt	ttc	2241						
Ala Met Leu	Arg Thr	Pro Pro (	Gly Ala	Ala Gln	Tyr Leu	Ala Ser	Phe							
115		120		125			130							
atc gat agg	gtg ggg	ctg aaa g	gaa gtc	gtt ggc	acc atc	gct ggc	gat	2289						
Ile Asp Arg	Val Gly	Leu Lys (	Glu Val	Val Gly	Thr Ile	Ala Gly	Asp							
	135			140		145								
gac acc gtt	ttt gtt	ctc gcc o	cgt gat	ccg ctc	aca ggt	aaa gaa	cta	2337						
Asp Thr Val	Phe Val	Leu Ala A	Arg Asp	Pro Leu	Thr Gly	Lys Glu	Leu							
	150		155			160								
ggt gaa tta	ctc agc	ggg cgc a	acc act	taaagcgc	cc ctagt	tcaag		2384						
Gly Glu Leu	Leu Ser (	Gly Arg 1	Thr Thr											
165 170														
gcttgttaat c	gcttgtta	a tgcaggo	cagg taa	ggtataa	cccgagtg	tt ttttc	gagga	2444						
ataccaaccc t	ttcaacac	a ataatti	ttct tta	aacatcc	ttgctgtc	ca ccacg	ggctgg	2504						
caaggaactt a	aaatgaag	g agcacao	cctc atg	actaacc	gcatcgtt	ct tgcat	actcc	2564						

ggcggtctgg acaccactgt ggcaattcca tacctgaaga agatgattga tggtgaagtc 2624 atcgcagttt ctctcgacct gggccagggt ggagagaaca tggacaacgt tcgccagcgt 2684 gcattggatg ccggtgcagc tgagtccatc gttgttgatg caaaggatga gttcgctgag 2744 gagtactgcc tgccaaccat caaggcaaac ggcatgtaca tgaagcagta cccactggtt 2804 tetgeaatet eeegeeeact gategteaag eacetegttg aggetggeaa geagtteaac 2864 ggtacccacg ttgcacacgg ctgcactggt aagggcaacg accaggttcg tttcgaggtc 2924 ggcttcatgg acaccgatcc aaacctggag atcattgcac ctgctcgtga cttcgcatgg 2984 accegegaca aggetatege ettegeegag gagaacaaeg ttecaatega geagteegtg 3044 aagtccccat tctccatcga ccagaacgtc tggggccgcg ctattgagac cggttacctg 3104 gaagatetgt ggaatgetee aaccaaggae atetaegeat acaeegagga teeagetetg 3164 ggtaacgctc cagatgaggt catcatctcc ttcgagggtg gcaagccagt ctccatcgat 3224 ggccgtccag tctccgtact gcaggctatt gaagagctga accgtcgtgc aggcgcacag 3284 ggcgttggcc gccttgacat ggttgaggac cgtctcgtgg gcatcaagtc ccgcgaaatc 3344 tacgaagcac caggcgcaat cgcactgatt aaggctcacg aggctttgga agatgtcacc 3404 atcgagcgcg aactggctcg ctacaagcgt ggcgttgacg cacgttgggc tgaggaagta 3464 tacgacggcc tgtggttcgg acctctgaag cgctccctgg acgcgttcat tgattccacc 3524 caggagcacg tcaccggcga tatccgcatg gttctgcacg caggttccat caccatcaat 3584 ggtcgtcgtt ccagccactc cctgtacgac ttcaacctgg ctacctacga caccggcgac 3644 accttcgacc agaccctggc taagggcttt gtccagctgc acggtctgtc ctccaagatc 3704 gctaacaagc gcgatcgcga agctggcaac aactaagcca ccttttcaag catccagact 3764 agaacttcaa gtatttagaa agtagaagaa caccacatgg aacagcacgg aaccaatgaa 3824 ggtgcgctgt ggggcggccg cttctccggt ggaccctccg aggccatgtt cgccttgagt 3884 gtctccactc atttcgactg ggttttggcc ccttatgatg tgttggcctc caaggcacac 3944 gccaaggttt tgcaccaagc agagctactt tctgatgaag atctagccac catgctggct 4004 ggtcttgatc agctgggcaa ggatgtcgcc gacggaacct tcggtccgct gccttctgat 4064 gaggatgtgc acggcgcgat ggaacgcggt ctgattgacc gcgttggtcc tgaggtgggc 4124 ggccgtctgc gcgctggtcg ttcccgcaac gaccaggtgg caaccctgtt ccgcatgtgg 4184 4235 gtccgcgacg cagtgcgcga catcgcgctg ggaacaaccg agcttgtcga c

<210> 16 <211> 171 <212> PRT <213> Brevibacterium flavum <400> 16 Met Ser Leu Gly Ser Thr Pro Ser Thr Pro Glu Asn Leu Asn Pro Val Thr Arg Thr Ala Arg Gln Ala Leu Ile Leu Gln Ile Leu Asp Lys Gln Lys Val Thr Ser Gln Val Gln Leu Ser Glu Leu Leu Leu Asp Glu Gly Ile Asp Ile Thr Gln Ala Thr Leu Ser Arg Asp Leu Asp Glu Leu Gly Ala Arg Lys Val Arg Pro Asp Gly Gly Arg Ala Tyr Tyr Ala Val Gly Pro Val Asp Ser Ile Ala Arg Glu Asp Leu Arg Gly Pro Ser Glu Lys Leu Arg Arg Met Leu Asp Glu Leu Leu Val Ser Thr Asp His Ser Gly Asn Ile Ala Met Leu Arg Thr Pro Pro Gly Ala Ala Gln Tyr Leu Ala Ser Phe Ile Asp Arg Val Gly Leu Lys Glu Val Val Gly Thr Ile Ala 

Gly Asp Asp Thr Val Phe Val Leu Ala Arg Asp Pro Leu Thr Gly Lys Glu Leu Gly Glu Leu Leu Ser Gly Arg Thr Thr 

<210> 17

<211> 3138

<212> DNA

<213> Brevibacterium lactofermentum

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (3138)

<400> 17

atg tca gga ccg tta aga agt gaa cgt aaa gtc gtt ggc ttt gtc aga 48 Met Ser Gly Pro Leu Arg Ser Glu Arg Lys Val Val Gly Phe Val Arg

1 5 10 15

gac cca ctg cca aaa gtt ggt tct tta tcg ctg aaa tct gag cat gcc 96 Asp Pro Leu Pro Lys Val Gly Ser Leu Ser Leu Lys Ser Glu His Ala

20 25 30

caa gca gat cta gag cat ttg ggt tgg cgc aat gtt gag tct ttg gat 144 Gln Ala Asp Leu Glu His Leu Gly Trp Arg Asn Val Glu Ser Leu Asp

35 40 45

ttg ttg tgg ggc ttg tca ggt gca ggc gat ccc gat gtc gcg ctg aac 192 Leu Leu Trp Gly Leu Ser Gly Ala Gly Asp Pro Asp Val Ala Leu Asn 50 55 60

ctt ctt att cgg ctg tat cag gca ctt gaa gca atc ggc gag gat gct 240 Leu Leu Ile Arg Leu Tyr Gln Ala Leu Glu Ala Ile Gly Glu Asp Ala 65 70 75 80

cga aac gag ctt gat caa gag att cgc cag gat gaa gaa cta cga gtc 288
Arg Asn Glu Leu Asp Gln Glu Ile Arg Gln Asp Glu Glu Leu Arg Val
85 90 95

cgc ctt ttt gca ttg ttg ggt ggt tcc tcg gct gtc ggt gat cac ttg 336

Arg	Leu	Phe	Ala	Leu	Leu	Gly	Gly	Ser	Ser	Ala	Val	Gly	Asp	His	Leu	
			100					105					110			
gtc	gcc	aat	cct	ttg	cag	tgg	aaa	ctc	tta	aaa	ctt	gat	gcg	cca	tcg	384
Val	Ala	Asn	Pro	Leu	Gln	Trp	Lys	Leu	Leu	Lys	Leu	Asp	Ala	Pro	Ser	
		115					120					125				
agg	gaa	gag	atg	ttt	cag	gcg	ctg	ctg	gaa	tct	gtg	aaa	gct	cag	cct	432
Arg	Glu	Glu	Met	Phe	Gln	Ala	Leu	Leu	Glu	Ser	Val	Lys	Ala	Gln	Pro	
	130					135					140					
gct	gtg	ctt	gag	gtt	gag	gat	ttc	agc	gat	gca	cac	aac	att	gcc	cga	480
Ala	Val	Leu	Glu	Val	Glu	Asp	Phe	Ser	Asp	Ala	His	Asn	Ile	Ala	Arg	
145					150					155					160	
gac	gat	ttg	agc	acg	cct	ggt	ttt	tac	acg	gct	agt	gtt	acc	ggg	cct	528
Asp	Asp	Leu	Ser	Thr	Pro	Gly	Phe	Tyr	Thr	Ala	Ser	Val	Thr	Gly	Pro	
				165					170					175		
gaa	gca	gag	cga	gtc	ttg	aaa	tgg	act	tat	cgc	acg	ttg	ctg	acc	cgg	576
Glu	Ala	Glu	Arg	Val	Leu	Lys	Trp	Thr	Tyr	Arg	Thr	Leu	Leu	Thr	Arg	
			180					185					190			
att	gct	gcg	cat	gat	tta	gcg	ggt	acc	tat	ccc	acc	gac	atg	cgg	aga	624
Ile	Ala	Ala	His	Asp	Leu	Ala	Gly	Thr	Tyr	Pro	Thr	Asp	Met	Arg	Arg	
		195					200					205				
aaa	ggt	ggc	gat	cct	gtt	ccg	ttt	agc	aca	gtg	acc	atg	cag	ctc	agc	672
Lys	Gly	Gly	Asp	Pro	Val	Pro	Phe	Ser	Thr	Val	Thr	Met	Gln	Leu	Ser	
	210					215					220					
gac	cta	gct	gat	gct	gct	ttg	act	gct	gct	tta	gct	gtg	gca	att	gcc	720
Asp	Leu	Ala	Asp	Ala	Ala	Leu	Thr	Ala	Ala	Leu	Ala	Val	Ala	Ile	Ala	
225					230					235					240	
aat	gtt	tat	ggt	gaa	aag	ccg	gtt	gat	tca	gct	tta	tct	gtc	atc	gcg	768
Asn	Val	Tyr	Gly	Glu	Lys	Pro	Val	Asp	Ser	Ala	Leu	Ser	Val	Ile	Ala	
				245					250					255		

atg	ggc	aaa	tgt	ggc	gcg	cag	gaa	ttg	aac	tac	att	tca	gat	gtg	gac	816
Met	Gly	Lys	Cys	Gly	Ala	Gln	Glu	Leu	Asn	Tyr	Ile	Ser	Asp	Val	Asp	
			260					265					270			
gtg	gtg	ttt	gtt	gca	gag	ccg	gca	aac	tct	aaa	tca	aca	cgc	acc	gca	864
Val	Val	Phe	Val	Ala	Glu	Pro	Ala	Asn	Ser	Lys	Ser	Thr	Arg	Thr	Ala	
		275					280					285				
gca	gag	ctc	att	cgc	atc	ggt	agc	aac	tcg	ttc	ttt	gag	gtg	gat	gca	912
Ala	Glu	Leu	Ile	Arg	Ile	Gly	Ser	Asn	Ser	Phe	Phe	Glu	Val	Asp	Ala	
	290			·		295					300					
gca	ctt	cgc	cca	gaa	ggt	aaa	agt	ggc	gct	ctt	gtg	cgc	tct	ttg	gat	960
Ala	Leu	Arg	Pro	Glu	Gly	Lys	Ser	Gly	Ala	Leu	Val	Arg	Ser	Leu	Asp	
305					310					315					320	
tcc	cat	atg	gcg	tat	tac	aag	cgc	tgg	gcg	gaa	acc	tgg	gaa	ttt	cag	1008
Ser	His	Met	Ala	Tyr	Tyr	Lys	Arg	Trp	Ala	Glu	Thr	Trp	Glu	Phe	Gln	
				325					330					335		
gca	ctg	ctg	aaa	gct	cgt	ccc	atg	acg	ggt	gat	att	gac	ctt	ggg	cag	1056
Ala	Leu	Leu	Lys	Ala	Arg	Pro	Met	Thr	Gly	Asp	Ile	Asp	Leu	Gly	Gln	
			340					345					350			
tcc	tat	gtg	gat	gct	ctt	tca	ccg	ttg	att	tgg	gcg	gct	agc	cag	cgg	1104
Ser	Tyr	Val	Asp	Ala	Leu	Ser	Pro	Leu	Ile	Trp	Ala	Ala	Ser	Gln	Arg	
		355					360					365				
gaa	tca	ttt	gtc	aca	gat	gtc	caa	gct	atg	cgc	cgt	cga	gtg	ttg	gac	1152
Glu	Ser	Phe	Val	Thr	Asp	Val	Gln	Ala	Met	Arg	Arg	Arg	Val	Leu	Asp	
	370					375					380					
aat	gtt	ccg	gaa	gac	ttg	cgt	gat	cgt	gag	ctg	aag	ctt	ggt	cgc	ggt	1200
Asn	Val	Pro	Glu	Asp	Leu	Arg	Asp	Arg	Glu	Leu	Lys	Leu	Gly	Arg	Gly	
385					390					395					400	
								_				cag				1248
Gly	Leu	Arg	Asp	Val	Glu	Phe	Ala	Val	Gln	Leu	Leu	Gln	Met	Val	His	

				405					410					415		
ggt	cgc	att	gat	gag	acg	ttg	cgg	gtt	cgg	tca	acg	gta	aat	gct	ttg	1296
Gly	Arg	Ile	Asp	Glu	Thr	Leu	Arg	Val	Arg	Ser	Thr	Val	Asn	Ala	Leu	
			420					425					430			
cat	gtg	ttg	gtt	gat	cag	gga	tat	gtg	ggt	cgt	gaa	gac	ggg	cat	aat	1344
His	Val	Leu	Val	Asp	Gln	Gly	Tyr	Val	Gly	Arg	Glu	Asp	Gly	His	Asn	
		435					440					445				
ctc	att	gag	tcg	tat	gag	ttt	ttg	cgc	ctg	ttg	gag	cat	cgc	ctt	caa	1392
Leu	Ile	Glu	Ser	Tyr	Glu	Phe	Leu	Arg	Leu	Leu	Glu	His	Arg	Leu	Gln	
	450					455					460					
ttg	gag	cgg	atc	aag	cgc	act	cac	ttg	tta	ccg	aaa	cct	gat	gac	cga	1440
Leu	Glu	Arg	Ile	Lys	Arg	Thr	His	Leu	Leu	Pro	Lys	Pro	Asp	Asp	Arg	
465					470					475					480	
atg	aat	atg	cgc	tgg	ttg	gcg	cgc	gct	tct	ggg	ttt	act	ggt	tcg	atg	1488
Met	Asn	Met	Arg	Trp	Leu	Ala	Arg	Ala	Ser	Gly	Phe	Thr	Gly	Ser	Met	
				485					490					495		
gag	caa	agt	tcg	gcc	aaa	gct	atg	gaa	cgg	cat	ttg	cgt	aag	gtt	cgt	1536
Glu	Gln	Ser	Ser	Ala	Lys	Ala	Met	Glu	Arg	His	Leu	Arg	Lys	Val	Arg	
			500					505					510			
ttg	cag	att	cag	tcg	ttg	cat	agt	cag	ctg	ttt	tat	cgg	cca	ctg	ctg	1584
Leu	Gln	Ile	Gln	Ser	Leu	His	Ser	Gln	Leu	Phe	Tyr	Arg	Pro	Leu	Leu	
		515				-	520					525				
aac	tct	gtg	gtc	aac	ttg	agc	gcg	gat	gcc	atc	aga	ttg	tct	ccg	gat	1632
Asn	Ser	Val	Val	Asn	Leu	Ser	Ala	Asp	Ala	Ile	Arg	Leu	Ser	Pro	Asp	
	530					535					540					
gct	gca	aag	cta	caa	ttg	ggg	gca	ttg	gga	tac	ctg	cat	cca	tca	cgt	1680
Ala	Ala	Lys	Leu	Gln	Leu	Gly	Ala	Leu	Gly	Tyr	Leu	His	Pro	Ser	Arg	
545					550					555					560	
gct	tat	gaa	cac	ctg	act	gct	ctt	gca	tca	gga	gct	agc	cgt	aaa	gcc	1728

Ala	Tyr	Glu	His	Leu	Thr	Ala	Leu	Ala	Ser	Gly	Ala	Ser	Arg	Lys	Ala	
				565					570					575		
aag	att	cag	gcg	atg	ttg	ctg	ccc	acg	ttg	atg	gag	tgg	ctg	tct	caa	1776
Lys	Ile	Gln	Ala	Met	Leu	Leu	Pro	Thr	Leu	Met	Glu	Trp	Leu	Ser	Gln	
			580					585					590			
aca	gct	gaa	cca	gat	gcg	gga	ttg	ctg	aat	tac	cgc	aag	ctt	tct	gat	1824
Thr	Ala	Glu	Pro	Asp	Ala	Gly	Leu	Leu	Asn	Tyr	Arg	Lys	Leu	Ser	Asp	
		595					600					605				
gct	tcc	tat	gat	cgc	agc	tgg	ttt	ttg	cgc	atg	ctg	cgt	gat	gag	ggc	1872
Ala	Ser	Tyr	Asp	Arg	Ser	Trp	Phe	Leu	Arg	Met	Leu	Arg	Asp	Glu	Gly	
	610					615					620					
gta	gtg	ggg	cag	cgg	ttg	atg	cgt	att	ttg	gga	aat	tct	ccc	tat	att	1920
Val	Val	Gly	Gln	Arg	Leu	Met	Arg	Ile	Leu	Gly	Asn	Ser	Pro	Tyr	Ile	
625					630					635					640	
tct	gaa	ctg	att	atc	tcc	act	ccg	gac	ttt	gtg	aaa	cag	ctg	ggt	gat	1968
Ser	Glu	Leu	Ile	Ile	Ser	Thr	Pro	Asp	Phe	Val	Lys	Gln	Leu	Gly	Asp	
				645					650					655		
gcg	gcg	tct	ggt	cct	aaa	ttg	ctt	gct	act	gca	ccg	act	cag	gtt	gtg	2016
Ala	Ala	Ser	Gly	Pro	Lys	Leu	Leu	Ala	Thr	Ala	Pro	Thr	Gln	Val	Val	
			660					665					670			
aaa	gca	atc	aag	gcg	acg	gtg	tcg	cgt	cat	gag	tca	cct	gat	cgg	gcg	2064
Lys	Ala	Ile	Lys	Ala	Thr	Val	Ser	Arg	His	Glu	Ser	Pro	Asp	Arg	Ala	
		675					680					685				
atc	cag	gct	gca	cga	tcg	ctg	agg	agg	cag	gag	ctg	gca	cgc	att	gcc	2112
Ile	Gln	Ala	Ala	Arg	Ser	Leu	Arg	Arg	Gln	Glu	Leu	Ala	Arg	Ile	Ala	
	690					695					700					
tct	gct	gat	ttg	ctc	aac	atg	ctc	act	gtt	cag	gaa	gta	tgc	caa	agc	2160
Ser	Ala	Asp	Leu	Leu	Asn	Met	Leu	Thr	Val	Gln	Glu	Val	Cys	Gln	Ser	
705					710					715					720	

ttg	tca	cta	gtc	tgg	gat	gcg	gtg	ttg	gat	gct	gcc	ttg	gat	gcg	gaa	2208
Leu	Ser	Leu	Val	Trp	Asp	Ala	Val	Leu	Asp	Ala	Ala	Leu	Asp	Ala	Glu	
				725					730					735		
atc	cgt	gct	gca	ctt	aac	gat	cca	cag	aaa	cca	gat	cag	cct	ctg	gcc	2256
Ile	Arg	Ala	Ala	Leu	Asn	Asp	Pro	Gln	Lys	Pro	Asp	Gln	Pro	Leu	Ala	
			740					745					750			
aat	att	tct	gtg	atc	ggc	atg	ggc	cgt	ttg	ggt	gga	gca	gaa	ctt	gga	2304
Asn	Ile	Ser	Val	Ile	Gly	Met	Gly	Arg	Leu	Gly	Gly	Ala	Glu	Leu	Gly	
		755					760					765				
tac	ggt	tct	gat	gcc	gat	gtg	atg	ttt	gta	tgc	gag	ccg	gta	gcc	ggt	2352
Tyr	Gly	Ser	Asp	Ala	Asp	Val	Met	Phe	Val	Cys	Glu	Pro	Val	Ala	Gly	
	770					775					780					
gtg	gaa	gag	cat	gag	gcc	gtc	aca	tgg	tct	att	gcg	atc	tgt	gat	tcc	2400
Val	Glu	Glu	His	Glu	Ala	Val	Thr	Trp	Ser	Ile	Ala	Ile	Cys	Asp	Ser	
785					790					795					800	
atg	cgg	tcg	agg	ctt	gcg	cag	cct	tcc	ggt	gat	cca	cct	ttg	gag	gtg	2448
Met	Arg	Ser	Arg	Leu	Ala	Gln	Pro	Ser	Gly	Asp	Pro	Pro	Leu	Glu	Val	
				805					810					815		
gat	ctg	ggg	ctg	cgt	cct	gaa	ggg	aga	tct	ggt	gcg	att	gtg	cgc	acc	2496
Asp	Leu	Gly	Leu	Arg	Pro	Glu	Gly	Arg	Ser	Gly	Ala	Ile	Val	Arg	Thr	
			820					825					830			
gtt	gat	tcc	tat	gtg	aag	tac	tac	gaa	aag	tgg	ggt	gaa	act	tgg	gag	2544
Val	Asp	Ser	Tyr	Val	Lys	Tyr	Tyr	Glu	Lys	Trp	Gly	Glu	Thr	Trp	Glu	
		835					840					845				
att	cag	gcg	ctg	ctg	agg	gct	gcg	tgg	gtt	gct	ggt	gat	cgt	gag	ctg	2592
Ile	Gln	Ala	Leu	Leu	Arg	Ala	Ala	Trp	Val	Ala	Gly	Asp	Arg	Glu	Leu	
	850					855					860					
ggc	att	aag	ttc	ttg	gag	tcg	att	gat	cgt	ttc	cgc	tac	cca	gtt	gac	2640
Gly	Ile	Lys	Phe	Leu	Glu	Ser	Ile	Asp	Arg	Phe	Arg	Tyr	Pro	Val	Asp	

865	870	875		880
ggg gca acg cag	gcg cag ctt cg	t gaa gtt cgt	cga att aag gcg	agg 2688
Gly Ala Thr Gln	Ala Gln Leu Ar	g Glu Val Arg	Arg Ile Lys Ala	Arg
	885	890	895	
gtg gat aat gag	agg ctt ccg cg	c ggg gct gat	cga aat acc cat	acc 2736
Val Asp Asn Glu	Arg Leu Pro Ar	g Gly Ala Asp	Arg Asn Thr His	Thr
900		905	910	
aag ctg ggt cgg	gga gcg tta ac	t gac atc gag	tgg act gtg cag	ttg 2784
Lys Leu Gly Arg	Gly Ala Leu Th	r Asp Ile Glu	Trp Thr Val Gln	Leu
915	92	0	925	
ttg acc atg atg	cat gct cat ga	g att ccg gag	ctg cac aat acg	tcg 2832
Leu Thr Met Met	His Ala His Gl	u Ile Pro Glu	Leu His Asn Thr	Ser
930	935		940	
acg ttg gaa gtt	ctt gaa gtg ct	g gaa aag cat	cag att att aac	cct 2880
Thr Leu Glu Val	Leu Glu Val Le	u Glu Lys His	Gln Ile Ile Asn	Pro
945	950	955		960
gtg cag gtg cag	acg ctt cgg ga	a gcg tgg ctg	acg gca acg gct	gct 2928
Val Gln Val Gln	Thr Leu Arg Gl	u Ala Trp Leu	Thr Ala Thr Ala	Ala
	965	970	975	
agg aat gcg ctt	gtg ctg gtc ag	g ggt aag aga	tta gat cag tta	cct 2976
Arg Asn Ala Leu	Val Leu Val Ar	g Gly Lys Arg	Leu Asp Gln Leu	Pro
980		985	990	
act cct ggt ccg	cac ctt gcg ca	g gtg gct ggt	gcg tct ggt tgg	gat 3024
Thr Pro Gly Pro	His Leu Ala Gl	n Val Ala Gly	Ala Ser Gly Trp	Asp
995	100	)	1005	
cca aat gag tac	cag gag tat tt	g gaa aac tat (	ctg aaa gtg acc	agg 3072
Pro Asn Glu Tyr	Gln Glu Tyr Le	ı Glu Asn Tyr 1	Leu Lys Val Thr	Arg
1010	1015	10	020	
aag agt cgt cag	gtt gtt gat ga	a gtc ttc tgg g	ggt gtg gac tct	atg 3120

Lys Ser Arg Gln Val Val Asp Glu Val Phe Trp Gly Val Asp Ser Met gag caa cgt gag ttt tag Glu Gln Arg Glu Phe <210> 18 <211> 1045 <212> PRT <213> Brevibacterium lactofermentum <400> 18 Met Ser Gly Pro Leu Arg Ser Glu Arg Lys Val Val Gly Phe Val Arg Asp Pro Leu Pro Lys Val Gly Ser Leu Ser Leu Lys Ser Glu His Ala Gln Ala Asp Leu Glu His Leu Gly Trp Arg Asn Val Glu Ser Leu Asp Leu Leu Trp Gly Leu Ser Gly Ala Gly Asp Pro Asp Val Ala Leu Asn Leu Leu Ile Arg Leu Tyr Gln Ala Leu Glu Ala Ile Gly Glu Asp Ala Arg Asn Glu Leu Asp Gln Glu Ile Arg Gln Asp Glu Glu Leu Arg Val Arg Leu Phe Ala Leu Leu Gly Gly Ser Ser Ala Val Gly Asp His Leu Val Ala Asn Pro Leu Gln Trp Lys Leu Leu Lys Leu Asp Ala Pro Ser 

Arg Glu Glu Met Phe Gln Ala Leu Leu Glu Ser Val Lys Ala Gln Pro

	130					135					140				
Ala	Val	Leu	Glu	Val	Glu	Asp	Phe	Ser	Asp	Ala	His	Asn	Ile	Ala	Arg
145					150					155					160
Asp	Asp	Leu	Ser	Thr	Pro	Gly	Phe	Tyr	Thr	Ala	Ser	Val	Thr	Gly	Pro
				165					170					175	
Glu	Ala	Glu	Arg	Val	Leu	Lys	Trp	Thr	Tyr	Arg	Thr	Leu	Leu	Thr	Arg
			180					185					190		
Ile	Ala	Ala	His	Asp	Leu	Ala	Gly	Thr	Tyr	Pro	Thr	Asp	Met	Arg	Arg
		195					200					205			
Lys	Gly	Gly	Asp	Pro	Val	Pro	Phe	Ser	Thr	Val	Thr	Met	Gln	Leu	Ser
	210					215					220				
Asp	Leu	Ala	Asp	Ala	Ala	Leu	Thr	Ala	Ala	Leu	Ala	Val	Ala	Ile	Ala
225					230					235	-				240
Asn	Val	Tyr	Gly	Glu	Lys	Pro	Val	Asp	Ser	Ala	Leu	Ser	Val	Ile	Ala
				245					250					255	
Met	Gly	Lys	Cys	Gly	Ala	Gln	Glu	Leu	Asn	Tyr	Ile	Ser	Asp	Val	Asp
			260					265					270		
Val	Val	Phe	Val	Ala	Glu	Pro	Ala	Asn	Ser	Lys	Ser	Thr	Arg	Thr	Ala
		275					280					285			
Ala	Glu	Leu	Ile	Arg	Ile	Gly	Ser	Asn	Ser	Phe	Phe	Glu	Val	Asp	Ala
	290					295					300				
Ala	Leu	Arg	Pro	Glu	Gly	Lys	Ser	Gly	Ala	Leu	Val	Arg	Ser	Leu	Asp
305					310					315					320
Ser	His	Met	Ala	Tyr	Tyr	Lys	Arg	Trp	Ala	Glu	Thr	Trp	Glu	Phe	Gln
				325					330					335	
Ala	Leu	Leu	Lys	Ala	Arg	Pro	Met	Thr	Gly	Asp	Ile	Asp	Leu	Gly	Gln
			340					345					350		
Ser	Tyr	Val	Asp	Ala	Leu	Ser	Pro	Leu	Ile	Trp	Ala	Ala	Ser	Gln	Arg
		355					360					365			

Glu	Ser	Phe	Val	Thr	Asp	Val	Gln	Ala	Met	Arg	Arg	Arg	Val	Leu	Asp
	370					375					380				
Asn	Val	Pro	Glu	Asp	Leu	Arg	Asp	Arg	Glu	Leu	Lys	Leu	Gly	Arg	Gly
385					390					395					400
Gly	Leu	Arg	Asp	Val	Glu	Phe	Ala	Val	Gln	Leu	Leu	Gln	Met	Val	His
				405					410					415	
Gly	Arg	Ile	Asp	Glu	Thr	Leu	Arg	Val	Arg	Ser	Thr	Val	Asn	Ala	Leu
			420					425					430		
His	Val	Leu	Val	Asp	Gln	Gly	Tyr	Val	Gly	Arg	Glu	Asp	Gly	His	Asn
		435					440					445			
Leu	Ile	Glu	Ser	Tyr	Glu	Phe	Leu	Arg	Leu	Leu	Glu	His	Arg	Leu	Gln
	450					455					460				
Leu	Glu	Arg	Ile	Lys	Arg	Thr	His	Leu	Leu	Pro	Lys	Pro	Asp	Asp	Arg
465					470					475					480
Met	Asn	Met	Arg	Trp	Leu	Ala	Arg	Ala	Ser	Gly	Phe	Thr	Gly	Ser	Met
				485					490					495	
Glu	Gln	Ser	Ser	Ala	Lys	Ala	Met	Glu	Arg	His	Leu	Arg	Lys	Val	Arg
			500					505					510		
Leu	Gln	Ile	Gln	Ser	Leu	His	Ser	Gln	Leu	Phe	Tyr	Arg	Pro	Leu	Leu
		515					520					525			
Asn	Ser	Val	Val	Asn	Leu	Ser	Ala	Asp	Ala	Ile	Arg	Leu	Ser	Pro	Asp
	530					535					540				
Ala	Ala	Lys	Leu	Gln	Leu	Gly	Ala	Leu	Gly	Tyr	Leu	His	Pro	Ser	Arg
545					550					555					560
Ala	Tyr	Glu	His	Leu	Thr	Ala	Leu	Ala	Ser	Gly	Ala	Ser	Arg	Lys	Ala
				565					570					575	
Lys	Ile	Gln	Ala	Met	Leu	Leu	Pro	Thr	Leu	Met	Glu	Trp	Leu	Ser	Gln
			580					585					590		
Thr	Ala	Glu	Pro	Asp	Ala	Gly	Leu	Leu	Asn	Tvr	Arg	Lvs	Leu	Ser	Asp

		595					600					605			
Ala	Ser	Tyr	Asp	Arg	Ser	Trp	Phe	Leu	Arg	Met	Leu	Arg	Asp	Glu	Gly
	610					615					620				
Val	Val	Gly	Gln	Arg	Leu	Met	Arg	Ile	Leu	Gly	Asn	Ser	Pro	Tyr	Ιlϵ
625					630					635					640
Ser	Glu	Leu	Ile	Ile	Ser	Thr	Pro	Asp	Phe	Val	Lys	Gln	Leu	Gly	Asp
				645					650					655	
Ala	Ala	Ser	Gly	Pro	Lys	Leu	Leu	Ala	Thr	Ala	Pro	Thr	Gln	Val	Val
			660					665					670		
Lys	Ala	Ile	Lys	Ala	Thr	Val	Ser	Arg	His	Glu	Ser	Pro	Asp	Arg	Ala
		675					680					685			
Ile	Gln	Ala	Ala	Arg	Ser	Leu	Arg	Arg	Gln	Glu	Leu	Ala	Arg	Ile	Ala
	690					695					700				
Ser	Ala	Asp	Leu	Leu	Asn	Met	Leu	Thr	Val	Gln	Glu	Val	Cys	Gln	Ser
705					710					715					720
Leu	Ser	Leu	Val	Trp	Asp	Ala	Val	Leu	Asp	Ala	Ala	Leu	Asp	Ala	Glu
		•		725					730					735	
Ile	Arg	Ala	Ala	Leu	Asn	Asp	Pro	Gln	Lys	Pro	Asp	Gln	Pro	Leu	Ala
			740					745					750		
Asn	Ile	Ser	Val	Ile	Gly	Met	Gly	Arg	Leu	Gly	Gly	Ala	Glu	Leu	Gly
		755					760					765			
Tyr	Gly	Ser	Asp	Ala	Asp	Val	Met	Phe	Val	Cys	Glu	Pro	Val	Ala	Gly
	770					775					780				
Val	Glu	Glu	His	Glu	Ala	Val	Thr	Trp	Ser	Ile	Ala	Ile	Cys	Asp	Ser
785					790					795					800
Met	Arg	Ser	Arg	Leu	Ala	Gln	Pro	Ser	Gly	Asp	Pro	Pro	Leu	Glu	Val
				805					810					815	
Asp	Leu	Gly	Leu	Arg	Pro	Glu	Gly	Arg	Ser	Gly	Ala	Ile	Val	Arg	Thr
			820					825					830		

Val	Asp	Ser	Tyr	Val	Lys	Tyr	Tyr	Glu	Lys	Trp	Gly	Glu	Thr	Trp	Glu
		835					840					845			
Ile	Gln	Ala	Leu	Leu	Arg	Ala	Ala	Trp	Val	Ala	Gly	Asp	Arg	Glu	Leu
	850					855					860				
Gly	Ile	Lys	Phe	Leu	Glu	Ser	Ile	Asp	Arg	Phe	Arg	Tyr	Pro	Val	Asp
865					870					875					880
Gly	Ala	Thr	Gln	Ala	Gln	Leu	Arg	Glu	Val	Arg	Arg	Ile	Lys	Ala	Arg
				885					890					895	
Val	Asp	Asn	Glu	Arg	Leu	Pro	Arg	Gly	Ala	Asp	Arg	Asn	Thr	His	Thr
			900					905					910		
Lys	Leu	Gly	Arg	Gly	Ala	Leu	Thr	Asp	Ile	Glu	Trp	Thr	Val	Gln	Leu
		915					920					925			
Leu	Thr	Met	Met	His	Ala	His	Glu	Ile	Pro	Glu	Leu	His	Asn	Thr	Ser
	930					935					940				
Thr	Leu	Glu	Val	Leu	Glu	Val	Leu	Glu	Lys	His	Gln	Ile	Ile	Asn	Pro
945					950					955					960
Val	Gln	Val	Gln	Thr	Leu	Arg	Glu	Ala	Trp	Leu	Thr	Ala	Thr	Ala	Ala
				965				•	970					975	
Arg	Asn	Ala	Leu	Val	Leu	Val	Arg	Gly	Lys	Arg	Leu	Asp	Gln	Leu	Pro
			980					985					990		
Thr	Pro	Gly	Pro	His	Leu	Ala	Gln	Val	Ala	Gly	Ala	Ser	Gly	Trp	Asp
		995				]	1000				]	1005			
Pro	Asn	Glu	Tyr	Gln	Glu	Tyr	Leu	Glu	Asn	Tyr	Leu	Lys	Val	Thr	Arg
]	1010				]	1015				:	1020				
Lys	Ser	Arg	Gln	Val	Val	Asp	Glu	Val	Phe	Trp	Gly	Val	Asp	Ser	Met
025				]	1030				]	1035				1	.040
Glu	Gln	Arg	Glu	Phe											
			]	045											

<210> 19

<211> 1434

<212> DNA

<213> Brevibacterium lactofermentum

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (1434)

20

<400> 19

gtg gcg ttt gaa acc ccg gaa gaa att gtc aag ttc atc aag gat gaa 48 Val Ala Phe Glu Thr Pro Glu Glu Ile Val Lys Phe Ile Lys Asp Glu

1 5 10 15

aac gtc gag ttc gtt gac gtt cga ttc acc gac ctt ccc ggc acc gag 96 Asn Val Glu Phe Val Asp Val Arg Phe Thr Asp Leu Pro Gly Thr Glu

25

cag cac ttc agc atc cca gct gcc agc ttc gat gca gat aca gtc gaa 144

30

35 40 45

Gln His Phe Ser Ile Pro Ala Ala Ser Phe Asp Ala Asp Thr Val Glu

gaa ggt ctc gca ttc gac gga tcc tcg atc cgt ggc ttc acc acg atc 192 Glu Gly Leu Ala Phe Asp Gly Ser Ser Ile Arg Gly Phe Thr Thr Ile

50 55 60

gac gaa tot gac atg aat oto otg oca gac oto gga acg gcc acc ott 240 Asp Glu Ser Asp Met Asn Leu Leu Pro Asp Leu Gly Thr Ala Thr Leu 65 70 75 80

gat cca ttc cgc aag gca aag acc ctg aac gtt aag ttc ttc gtt cac 288 Asp Pro Phe Arg Lys Ala Lys Thr Leu Asn Val Lys Phe Phe Val His

85 90 95

gat cct ttc acc cgc gag gca ttc tcc cgc gac cca cgc aac gta gca 336

Asp	Pro	Phe	Thr	Arg	Glu	Ala	Phe	Ser	Arg	Asp	Pro	Arg	Asn	Val	Ala	
			100					105					110			
cgc	aag	gca	gag	cag	tac	ctg	gca	tcc	acc	ggc	att	gca	gac	acc	tgc	384
Arg	Lys	Ala	Glu	Gln	Tyr	Leu	Ala	Ser	Thr	Gly	Ile	Ala	Asp	Thr	Cys	
		115					120					125				
aac	ttc	ggc	gcc	gag	gct	gag	ttc	tac	ctc	ttc	gac	tcc	gtt	cgc	tac	432
Asn	Phe	Gly	Ala	Glu	Ala	Glu	Phe	Tyr	Leu	Phe	Asp	Ser	Val	Arg	Tyr	
	130					135					140					
tcc	acc	gag	atg	aac	tcc	ggc	ttc	tac	gaa	gta	gat	acc	gaa	gaa	ggc	480
Ser	Thr	Glu	Met	Asn	Ser	Gly	Phe	Tyr	Glu	Val	Asp	Thr	Glu	Glu	Gly	
145					150					155					160	
tgg	tgg	aac	cgt	ggc	aag	gaa	acc	aac	ctc	gac	gga	acc	cca	aac	ctg	528
Trp	Ţrp	Asn	Arg	Gly	Lys	Glu	Thr	Asn	Leu	Asp	Gly	Thr	Pro	Asn	Leu	
				165					170					175		
ggc	gca	aag	aac	cgc	gtc	aag	ggt	ggc	tac	ttc	cca	gta	gca	cca	tac	576
Gly	Ala	Lys	Asn	Arg	Val	Lys	Gly	Gly	Tyr	Phe	Pro	Val	Ala	Pro	Tyr	
			180					185					190			
gac	caa	acc	gtt	gac	gtg	cgc	gat	gac	atg	gtt	cgc	aac	ctc	gca	gct	624
Asp	Gln	Thr	Val	Asp	Val	Arg	Asp	Asp	Met	Val	Arg	Asn	Leu	Ala	Ala	
		195					200					205				
tcc	ggc	ttc	gct	ctt	gag	cgt	ttc	cac	cac	gaa	gtc	ggt	ggc	gga	cag	672
Ser	Gly	Phe	Ala	Leu	Glu	Arg	Phe	His	His	Glu	Val	Gly	Gly	Gly	Gln	
	210					215					220					
cag	gaa	atc	aac	tac	cgc	ttc	aac	acc	atg	ctc	cac	gcg	gca	gat	gat	720
Gln	Glu	Ile	Asn	Tyr	Arg	Phe	Asn	Thr	Met	Leu	His	Ala	Ala	Asp	Asp	
225					230					235					240	
atc	cag	acc	ttc	aag	tac	atc	atc	aag	aac	acc	gct	cgc	ctc	cac	ggc	768
Ile	Gln	Thr	Phe	Lys	Tyr	Ile	Ile	Lys	Asn	Thr	Ala	Arg	Leu	His	Gly	
				245					250					255		



aag	gct	gca	acc	ttc	atg	cct	aag	cca	ctg	gct	ggc	gac	aac	ggt	tcc	816
Lys	Ala	Ala	Thr	Phe	Met	Pro	Lys	Pro	Leu	Ala	Gly	Asp	Asn	Gly	Ser	
			260					265					270			
ggc	atg	cac	gct	cac	cag	tcc	ctc	tgg	aag	gac	ggc	aag	cca	ctc	ttc	864
Gly	Met	His	Ala	His	Gln	Ser	Leu	Trp	Lys	Asp	Gly	Lys	Pro	Leu	Phe	
		275					280					285				
cac	gat	gag	tcc	ggc	tac	gca	ggc	ctg	tcc	gac	atc	gcc	cgc	tac	tac	912
His	Asp	Glu	Ser	Gly	Tyr	Ala	Gly	Leu	Ser	Asp	Ile	Ala	Arg	Tyr	Tyr	
	290					295					300					
atc	ggc	ggc	atc	ctg	cac	cac	gca	ggc	gct	gtt	ctg	gcg	ttc	acc	aac	960
Ile	Gly	Gly	Ile	Leu	His	His	Ala	Gly	Ala	Val	Leu	Ala	Phe	Thr	Asn	
305					310					315					320	
gca	acc	ctg	aac	tcc	tac	cac	cgt	ctg	gtt	cca	ggc	ttc	gag	gct	cca	1008
Ala	Thr	Leu	Asn	Ser	Tyr	His	Arg	Leu	Val	Pro	Gly	Phe	Glu	Ala	Pro	
				325					330					335		
atc	aac	ctg	gtg	tac	tca	cag	cgc	aac	cgt	tcc	gct	gct	gtc	cgt	atc	1056
Ile	Asn	Leu	Val	Tyr	Ser	Gln	Arg	Asn	Arg	Ser	Ala	Ala	Val	Arg	Ile	
			340					345					350			
cca	atc	acc	gga	tcc	aac	cca	aag	gca	aag	cgc	atc	gaa	ttc	cgc	gct	1104
Pro	Ile	Thr	Gly	Ser	Asn	Pro	Lys	Ala	Lys	Arg	Ile	Glu	Phe	Arg	Ala	
		355					360					365				
cca	gac	cca	tca	ggc	aac	cca	tac	ctg	ggc	ttc	gca	gcg	atg	atg	atg	1152
Pro	Asp	Pro	Ser	Gly	Asn	Pro	Tyr	Leu	Gly	Phe	Ala	Ala	Met	Met	Met	
	370					375					380					
gcc	ggc	ctc	gac	ggc	atc	aag	aac	cgc	atc	gag	cca	cac	gct	cca	gtg	1200
Ala	Gly	Leu	Asp	Gly	Ile	Lys	Asn	Arg	Ile	Glu	Pro	His	Ala	Pro	Val	
385					390					395					400	
gac	aag	gac	ctc	tac	gaa	ctg	cca	cca	gag	gaa	gct	gca	tcc	att	cca	1248
Asp	Lys	Asp	Leu	Tyr	Glu	Leu	Pro	Pro	Glu	Glu	Ala	Ala	Ser	Ile	Pro	

cag gca cca acc tcc ctg gaa gca tcc ctg aag gca ctg cag gaa gac Gln Ala Pro Thr Ser Leu Glu Ala Ser Leu Lys Ala Leu Gln Glu Asp acc gac ttc ctc acc gag tct gac gtc ttc acc gag gat ctc atc gag Thr Asp Phe Leu Thr Glu Ser Asp Val Phe Thr Glu Asp Leu Ile Glu gcg tac atc cag tac aag tac gac aac gag atc tcc cca gtt cgc ctg Ala Tyr Ile Gln Tyr Lys Tyr Asp Asn Glu Ile Ser Pro Val Arg Leu cgc cca acc ccg cag gaa ttc gaa ttg tac ttc gac tgc taa Arg Pro Thr Pro Gln Glu Phe Glu Leu Tyr Phe Asp Cys 

<210> 20

<211> 477

<212> PRT

<213> Brevibacterium lactofermentum

<400> 20

Val Ala Phe Glu Thr Pro Glu Glu Ile Val Lys Phe Ile Lys Asp Glu 

Asn Val Glu Phe Val Asp Val Arg Phe Thr Asp Leu Pro Gly Thr Glu

Gln His Phe Ser Ile Pro Ala Ala Ser Phe Asp Ala Asp Thr Val Glu 

Glu Gly Leu Ala Phe Asp Gly Ser Ser Ile Arg Gly Phe Thr Thr Ile 

Asp Glu Ser Asp Met Asn Leu Leu Pro Asp Leu Gly Thr Ala Thr Leu



65					70					75					80
Asp	Pro	Phe	Arg	Lys	Ala	Lys	Thr	Leu	Asn	Val	Lys	Phe	Phe	Val	His
				85					90					95	
Asp	Pro	Phe	Thr	Arg	Glu	Ala	Phe	Ser	Arg	Asp	Pro	Arg	Asn	Val	Ala
			100					105					110		
Arg	Lys	Ala	Glu	Gln	Tyr	Leu	Ala	Ser	Thr	Gly	Ile	Ala	Asp	Thr	Cys
		115	-				120					125			
Asn	Phe	Gly	Ala	Glu	Ala	Glu	Phe	Tyr	Leu	Phe	Asp	Ser	Val	Arg	Tyr
	130					135					140				
Ser	Thr	Glu	Met	Asn	Ser	Gly	Phe	Tyr	Glu	Val	Asp	Thr	Glu	Glu	Gly
145					150					155					160
Trp	Trp	Asn	Arg	Gly	Lys	Glu	Thr	Asn	Leu	Asp	Gly	Thr	Pro	Asn	Leu
				165					170					175	
Gly	Ala	Lys	Asn	Arg	Val	Lys	Gly	Gly	Tyr	Phe	Pro	Val	Ala	Pro	Tyr
	•		180					185					190		
Asp	Gln	Thr	Val	Asp	Val	Arg	Asp	Asp	Met	Val	Arg	Asn	Leu	Ala	Ala
		195					200					205			
Ser	Gly	Phe	Ala	Leu	Glu	Arg	Phe	His	His	Glu	Val	Gly	Gly	Gly	Gln
	210					215					220				
Gln	Glu	Ile	Asn	Tyr	Arg	Phe	Asn	Thr	Met	Leu	His	Ala	Ala	Asp	Asp
225					230					235					240
Ile	Gln	Thr	Phe	Lys	Tyr	Ile	Ile	Lys	Asn	Thr	Ala	Arg	Leu	His	Gly
				245					250					255	
Lys	Ala	Ala	Thr	Phe	Met	Pro	Lys	Pro	Leu	Ala	Gly	Asp	Asn	Gly	Ser
			260					265					270		
Gly	Met	His	Ala	His	Gln	Ser	Leu	Trp	Lys	Asp	Gly	Lys	Pro	Leu	Phe
		275					280					285			
His	Asp	Glu	Ser	Gly	Tyr	Ala	Gly	Leu	Ser	Asp	Ile	Ala	Arg	Tyr	Tyr
	290					295					300				



Ile	Gly	Gly	Ile	Leu	His	His	Ala	Gly	Ala	Val	Leu	Ala	Phe	Thr	Asn
305					310					315					320
Ala	Thr	Leu	Asn	Ser	Tyr	His	Arg	Leu	Val	Pro	Gly	Phe	Glu	Ala	Pro
				325					330					335	
Ile	Asn	Leu	Val	Tyr	Ser	Gln	Arg	Asn	Arg	Ser	Ala	Ala	Val	Arg	Ile
			340					345					350		
Pro	Ile	Thr	Gly	Ser	Asn	Pro	Lys	Ala	Lys	Arg	Ile	Glu	Phe	Arg	Ala
		355					360					365			
Pro	Asp	Pro	Ser	Gly	Asn	Pro	Tyr	Leu	Gly	Phe	Ala	Ala	Met	Met	Met
	370					375					380				
Ala	Gly	Leu	Asp	Gly	Ile	Lys	Asn	Arg	Ile	Glu	Pro	His	Ala	Pro	Val
385					390					395					400
Asp	Lys	Asp	Leu	Tyr	Glu	Leu	Pro	Pro	Glu	Glu	Ala	Ala	Ser	Ile	Pro
				405					410					415	
Gln	Ala	Pro	Thr	Ser	Leu	Glu	Ala	Ser	Leu	Lys	Ala	Leu	Gln	Glu	Asp
			420					425					430		
Thr	Asp	Phe	Leu	Thr	Glu	Ser	Asp	Val	Phe	Thr	Glu	Asp	Leu	Ile	Glu
		435					440					445			
Ala	Tyr	Ile	Gln	Tyr	Lys	Tyr	Asp	Asn	Glu	Ile	Ser	Pro	Val	Arg	Leu
	450					455					460				
Arg	Pro	Thr	Pro	Gln	Glu	Phe	Glu	Leu	Tyr	Phe	Asp	Cys			
465					470					475					

<210> 21

<211> 672

<212> DNA

<213> Brevibacterium lactofermentum

<220>



<221> CDS <222> (1)..(669)

<400> 21

atg gca gga gca gtg gga cgc ccc cgg aga tca gct ccg cga cgg gca Met Ala Gly Ala Val Gly Arg Pro Arg Arg Ser Ala Pro Arg Arg Ala ggc aag aat cct cgc gag gag att ctt gac gcc tct gct gag ctt ttc Gly Lys Asn Pro Arg Glu Glu Ile Leu Asp Ala Ser Ala Glu Leu Phe acc cat caa ggc ttc gca aca acc tcc acg cat caa atc gct gat gcc Thr His Gln Gly Phe Ala Thr Thr Ser Thr His Gln Ile Ala Asp Ala gtg gga atc cgc caa gcc tcg ctg tat tat cac ttc ccg tct aag acg Val Gly Ile Arg Gln Ala Ser Leu Tyr Tyr His Phe Pro Ser Lys Thr gaa atc ttc ctc acc ctc ctg aaa tct acc gtc gag ccg tcc act gtg Glu Ile Phe Leu Thr Leu Leu Lys Ser Thr Val Glu Pro Ser Thr Val ctc gcc gaa gac tta agc atc ctg gat gca gga cct gag atg cgc ctc Leu Ala Glu Asp Leu Ser Ile Leu Asp Ala Gly Pro Glu Met Arg Leu tgg gca atc gtt gcc tcc gaa gtg cgt ctg ctg ctg tcc acc aag tgg Trp Ala Ile Val Ala Ser Glu Val Arg Leu Leu Leu Ser Thr Lys Trp aac gtc ggt cgc ctg tac caa ctc ccc atc gtt ggt tct gaa gag ttc Asn Val Gly Arg Leu Tyr Gln Leu Pro Ile Val Gly Ser Glu Glu Phe gcc gag tac cac agc cag cgc gaa gcc ctc acc aac atc ttc cgc gac 



Ala Glu Tyr His Ser Gln Arg Glu Ala Leu Thr Asn Ile Phe Arg Asp 130 135 140 480 ctc gcc acc gaa atc gtc ggt gac gac ccc cgc gca gaa ctc ccc ttc Leu Ala Thr Glu Ile Val Gly Asp Asp Pro Arg Ala Glu Leu Pro Phe 145 150 160 155 528 cac atc acc atg tcg gtg atc gaa atg cgt cgc aac gac ggc aag att His Ile Thr Met Ser Val Ile Glu Met Arg Arg Asn Asp Gly Lys Ile 165 170 175 cca age ccg ctt tcc gca gac age ctc ccg gag acc gca att atg ctt 576 Pro Ser Pro Leu Ser Ala Asp Ser Leu Pro Glu Thr Ala Ile Met Leu 180 185 190 624 Ala Asp Ala Ser Leu Ala Val Leu Gly Ala Ser Leu Pro Ala Asp Arg 195 200 205 gtc gaa aaa acg ctt gaa cta atc aag cag gct gac gcg aaa taa cca 672 Val Glu Lys Thr Leu Glu Leu Ile Lys Gln Ala Asp Ala Lys 210 215 220

<210> 22

<211> 222

<212> PRT

<213> Brevibacterium lactofermentum

<400> 22

Met Ala Gly Ala Val Gly Arg Pro Arg Arg Ser Ala Pro Arg Arg Ala

1 5 10 15

Gly Lys Asn Pro Arg Glu Glu Ile Leu Asp Ala Ser Ala Glu Leu Phe

20 25 30

Thr His Gln Gly Phe Ala Thr Thr Ser Thr His Gln Ile Ala Asp Ala

Val Gly Ile Arg Gln Ala Ser Leu Tyr Tyr His Phe Pro Ser Lys Thr Glu Ile Phe Leu Thr Leu Leu Lys Ser Thr Val Glu Pro Ser Thr Val Leu Ala Glu Asp Leu Ser Ile Leu Asp Ala Gly Pro Glu Met Arg Leu Trp Ala Ile Val Ala Ser Glu Val Arg Leu Leu Ser Thr Lys Trp Asn Val Gly Arg Leu Tyr Gln Leu Pro Ile Val Gly Ser Glu Glu Phe Ala Glu Tyr His Ser Gln Arg Glu Ala Leu Thr Asn Ile Phe Arg Asp Leu Ala Thr Glu Ile Val Gly Asp Asp Pro Arg Ala Glu Leu Pro Phe His Ile Thr Met Ser Val Ile Glu Met Arg Arg Asn Asp Gly Lys Ile Pro Ser Pro Leu Ser Ala Asp Ser Leu Pro Glu Thr Ala Ile Met Leu Ala Asp Ala Ser Leu Ala Val Leu Gly Ala Ser Leu Pro Ala Asp Arg Val Glu Lys Thr Leu Glu Leu Ile Lys Gln Ala Asp Ala Lys

<210> 23

<211> 2076

<212> DNA

<213> Brevibacterium lactofermentum



<220>

<221> CDS

<222> (1)...(2076)

115

<400> 23

atg aat aat cca gcc cag ctg cgc caa gat act gaa aag gaa gtc ctg 48 Met Asn Asn Pro Ala Gln Leu Arg Gln Asp Thr Glu Lys Glu Val Leu 5 1 10 15 gcg ttg ctg ggc tct ttg gtt tta ccc gcc ggc acc gcg ctt gcc gcc 96 Ala Leu Leu Gly Ser Leu Val Leu Pro Ala Gly Thr Ala Leu Ala Ala 20 25 30 acc gga tct ttg gcc agg tcc gaa ctc acg ccg tat tcc gat ttg gac 144 Thr Gly Ser Leu Ala Arg Ser Glu Leu Thr Pro Tyr Ser Asp Leu Asp 35 40 45 192 ctc att ttg atc cat cca cca ggg gca acc ccg gat ggc gtg gag gat Leu Ile Leu Ile His Pro Pro Gly Ala Thr Pro Asp Gly Val Glu Asp 50 55 60 240 ttg tgg tac ccg att tgg gac gca aaa aag cgc ctc gac tac tcc gtg Leu Trp Tyr Pro Ile Trp Asp Ala Lys Lys Arg Leu Asp Tyr Ser Val 65 70 75 80 288 cgc acc cca gat gag tgc gtg gct atg att tct gcg gat tcc act gca Arg Thr Pro Asp Glu Cys Val Ala Met Ile Ser Ala Asp Ser Thr Ala 85 90 95 gcc ctt gcc atg ctt gac ctg cga ttt att gct ggc gat gag gat ctg 336 Ala Leu Ala Met Leu Asp Leu Arg Phe Ile Ala Gly Asp Glu Asp Leu 100 105 110 384 tgt gcc aaa acg cgc cgg cgc atc gtg gag aag tgg cgc cag gaa ctc Cys Ala Lys Thr Arg Arg Ile Val Glu Lys Trp Arg Gln Glu Leu

120

125

aac	ลลล	aac	ttc	gac	acc	ott	σtσ	σac	acc	aca	att	acc	cat	taa	cgc	432
															_	402
ASII			rne	кѕр	на		vai	ASP	1111	АГА		на	Arg	irp	Arg	
	130					135					140					
cgc	tcc	gga	ccc	gtc	gtg	gca	atg	acg	cgg	cca	gat	ctt	aaa	cac	ggc	480
Arg	Ser	Gly	Pro	Val	Val	Ala	Met	Thr	Arg	Pro	Asp	Leu	Lys	His	Gly	
145					150					155					160	
agg	gga	ggg	ctg	cgc	gat	ttc	gaa	ctg	atc	aag	gcc	ctc	gcg	ctc	ggc	528
Arg	Gly	Gly	Leu	Arg	Asp	Phe	Glu	Leu	Ile	Lys	Ala	Leu	Ala	Leu	Gly	
				165					170					175		
cac	cta	tgc	aac	gtt	cca	cag	cta	gat	acg	caa	cac	cag	ctg	ctt	ctc	576
His	Leu	Cys	Asn	Val	Pro	Gln	Leu	Asp	Thr	Gln	His	Gln	Leu	Leu	Leu	
			180					185					190			
gac	gcc	cgc	acc	ttg	ctg	cac	gtc	cac	gcg	cga <sup>.</sup>	cgc	tcc	cgc	gac	gtc	624
Asp	Ala	Arg	Thr	Leu	Leu	His	Val	His	Ala	Arg	Arg	Ser	Arg	Asp	Val	
		195					200					205				
ctt	gat	ccc	gaa	ttt	gcg	gtg	gat	gtg	gcc	atg	gat	ttg	ggc	ttt	gtt	672
Leu	Asp	Pro	Glu	Phe	Ala	Val	Asp	Val	Ala	Met	Asp	Leu	Gly	Phe	Val	
	210					215					220					
gac	cgc	tat	cac	tta	ggc	cgg	gag	atc	gcc	gat	gca	gcc	cgc	gcc	att	720
Asp	Arg	Tyr	His	Leu	Gly	Arg	Glu	Ile	Ala	Asp	Ala	Ala	Arg	Ala	Ile	
225					230					235					240	
gat	gac	ggc	ctg	acc	acc	gcg	ctg	gcc	acc	gcc	cgt	ggc	att	ttg	cca	768
Asp	Asp	Gly	Leu	Thr	Thr	Ala	Leu	Ala	Thr	Ala	Arg	Gly	Ile	Leu	Pro	
				245					250					255		
cgt	cgc	acg	ggt	ttt	gct	ttt	agg	aat	gct	tct	cga	CgC	cca		gat	816
					Ala											010
B	8		260		4		ъ	265	u	501	8	···· 8	270	Deu	op	
ctt	ast	atc		asc.	acc	220	aac		ato	ແລລ	t t ~	too		000	000	864
Leu											_					004
₽ĊŪ	$v_{2D}$	val	vai	USD	піа	$\mathbf{u}_{\mathbf{D}\mathbf{H}}$	$\alpha$ i $\lambda$	1111	TIG	ara	LCU	oer	LVS	LVS	$\mathbf{r} \mathbf{r} \mathbf{o}$	

		275					280					285				
gat	ctt	aat	gat	ccc	gca	ctt	cca	ctt	cga	gtg	gcc	gca	gcc	gca	gcg	912
Asp	Leu	Asn	Asp	Pro	Ala	Leu	Pro	Leu	Arg	Val	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	
	290					295					300					
acc	acc	gga	ctt	ccg	gtg	gca	gaa	tca	acc	tgg	gct	cga	ctt	aat	gaa	960
Thr	Thr	Gly	Leu	Pro	Val	Ala	Glu	Ser	Thr	Trp	Ala	Arg	Leu	Asn	Glu	
305					310					315					320	
tgc	ccg	cca	ctt	cct	gag	cca	tgg	cct	gcc	aat	gca	gca	ggg	gac	ttc	1008
Cys	Pro	Pro	Leu	Pro	Glu	Pro	Trp	Pro	Ala	Asn	Ala	Ala	Gly	Asp	Phe	
				325					330					335		
ttt	cgg	att	ctc	tcc	agt	ccg	aaa	aac	tca	cgc	cga	gtg	gtg	aaa	aat	1056
Phe	Arg	Ile	Leu	Ser	Ser	Pro	Lys	Asn	Ser	Arg	Arg	Val	Val	Lys	Asn	
			340					345					350			
atg	gat	cgc	cac	gga	ttg	tgg	tcg	cgt	ttt	gtt	cca	gaa	tgg	gac	cgc	1104
Met	Asp	Arg	His	Gly	Leu	Trp	Ser	Arg	Phe	Val	Pro	Glu	Trp	Asp	Arg	
		355					360					365				
atc	aaa	ggg	ctt	atg	ccc	cgt	gaa	ccc	agc	cat	att	tcc	acc	atc	gat	1152
Ile	Lys	Gly	Leu	Met	Pro	Arg	Glu	Pro	Ser	His	Ile	Ser	Thr	Ile	Asp	
	370					375					380					
gaa	cat	agt	ctg	aac	act	gtt	gca	gga	tgt	gcg	cta	gaa	act	gtg	acc	1200
Glu	His	Ser	Leu	Asn	Thr	Val	Ala	Gly	Cys	Ala	Leu	Glu	Thr	Val	Thr	
385					390					395					400	
gtc	gcg	cgc	ccc	gat	ctt	tta	gtt	ttg	gga	gcc	ttg	tac	cac	gac	att	1248
Val	Ala	Arg	Pro		Leu	Leu	Val	Leu	Gly	Ala	Leu	Tyr	His	Asp	Ile	
				405					410					415		
	aag															1296
Gly	Lys	Gly		Pro	Arg	Pro	His		Gln	Val	Gly	Ala		Met	Val	
			420					425					430			
$\alpha c \alpha$	agg	$\sigma cc$	$\alpha c \alpha$	age	CQC	atσ	σσσ	tta	220	ctt	cac	gat	cat	acc	age	1344

Ala	Arg	Ala	Ala	Ser	Arg	Met	Gly	Leu	Asn	Leu	Arg	Asp	Arg	Ala	Ser	
		435					440					445				
gtg	caa	acg	ctg	gtc	gcc	gag	cac	acc	gcg	gtg	gcc	aaa	atc	gcc	gcg	1392
Val	Gln	Thr	Leu	Val	Ala	Glu	His	Thr	Ala	Val	Ala	Lys	Ile	Ala	Ala	
	450					455					460					
cgc	ctt	gat	ccc	tcc	tcg	gag	ggc	gcc	gtc	gat	aag	ctg	ctt	gat	gct	1440
Arg	Leu	Asp	Pro	Ser	Ser	Glu	Gly	Ala	Val	Asp	Lys	Leu	Leu	Asp	Ala	
465					470					475					480	
gtt	agg	tat	gac	ctg	gtg	aca	ttg	aat	ctg	ctt	gag	gtg	cta	aca	gaa	1488
Val	Arg	Tyr	Asp	Leu	Val	Thr	Leu	Asn	Leu	Leu	Glu	Val	Leu	Thr	Glu	
				485					490					495		
gct	gat	gcg	aaa	gcc	acg	ggg	cct	ggc	gta	tgg	acg	gcg	cgt	ttg	gag	1536
Ala	Asp	Ala	Lys	Ala	Thr	Gly	Pro	Gly	Val	Trp	Thr	Ala	Arg	Leu	Glu	
			500					505					510			
cat	gcg	ctg	cgg	att	gtg	tgc	aag	cgt	gcg	cgt	gat	cgc	ctc	acc	gat	1584
His	Ala	Leu	Arg	Ile	Val	Cys	Lys	Arg	Ala	Arg	Asp	Arg	Leu	Thr	Asp	
		515					520					525				
att	cgc	ccg	gtt	gcg	ccg	atg	att	gcg	ccg	cgt	agc	gaa	att	ggt	ttg	1632
Ile	Arg	Pro	Val	Ala	Pro	Met	Ile	Ala	Pro	Arg	Ser	Glu	Ile	Gly	Leu	
	530					535					540					
gtg	gaa	cgc	gat	ggc	gtg	ttc	aca	gtg	caa	tgg	cac	ggc	gaa	gac	tta	1680
Val	Glu	Arg	Asp	Gly	Val	Phe	Thr	Val	Gln	Trp	His	Gly	Glu	Asp	Leu	
545					550					555					560	
cat	cgg	att	ctt	ggc	gta	att	tat	gcc	aaa	gga	tgg	aca	atc	acc	gcg	1728
His	Arg	Ile	Leu	Gly	Val	Ile	Tyr	Ala	Lys	Gly	Trp	Thr	Ile	Thr	Ala	
				565					570					575		
gcg	cgc	atg	ctg	gcc	aat	ggt	caa	tgg	agt	gcg	gaa	ttt	gat	gtc	cgc	1776
Ala	Arg	Met	Leu	Ala	Asn	Gly	Gln	Trp	Ser	Ala	Glu	Phe	Asp	Val	Arg	
			580					585					590			

gca aac ggc ccc caa gat ttt gat ccg cag cat ttc ctg cag gca tat 1824 Ala Asn Gly Pro Gln Asp Phe Asp Pro Gln His Phe Leu Gln Ala Tyr 595 600 605 1872 caa tcc ggt gtg ttt tcc gag gtt ccc att cca gca cct ggg ata aca Gln Ser Gly Val Phe Ser Glu Val Pro Ile Pro Ala Pro Gly Ile Thr 620 610 615 1920 gcc aca ttt tgg cac ggg aac act tta gaa gtg cgc act gag ctt cgc Ala Thr Phe Trp His Gly Asn Thr Leu Glu Val Arg Thr Glu Leu Arg 625 630 635 640 1968 aca gga gct att ttt gcc ctg ctc aga aca ttg ccc gat gcc ctc tgg Thr Gly Ala Ile Phe Ala Leu Leu Arg Thr Leu Pro Asp Ala Leu Trp 655 645 650 atc aac gct gtg acc cgc ggt gcg acc ctg att atc cag gca gca ctg 2016 Ile Asn Ala Val Thr Arg Gly Ala Thr Leu Ile Ile Gln Ala Ala Leu 660 665 670 2064 aag ccc ggc ttc gat cga gca acg gtg gaa cgc tcc gta gtc agg tcg Lys Pro Gly Phe Asp Arg Ala Thr Val Glu Arg Ser Val Val Arg Ser 675 680 685 2076 ttg gca ggt agc Leu Ala Gly Ser 690

<210> 24

<211> 692

<212> PRT

<213> Brevibacterium lactofermentum

<400> 24

Met Asn Asn Pro Ala Gln Leu Arg Gln Asp Thr Glu Lys Glu Val Leu

1				5					10					15	
Ala	Leu	Leu	Gly	Ser	Leu	Val	Leu	Pro	Ala	Gly	Thr	Ala	Leu	Ala	Ala
			20					25					30		
Thr	Gly	Ser	Leu	Ala	Arg	Ser	Glu	Leu	Thr	Pro	Tyr	Ser	Asp	Leu	Asp
		35					40					45			
Leu	Ile	Leu	Ile	His	Pro	Pro	Gly	Ala	Thr	Pro	Asp	Gly	Val	Glu	Asp
	50					55					60				
Leu	Trp	Tyr	Pro	Ile	Trp	Asp	Ala	Lys	Lys	Arg	Leu	Asp	Tyr	Ser	Val
65					70					75					80
Arg	Thr	Pro	Asp	Glu	Cys	Val	Ala	Met	Ile	Ser	Ala	Asp	Ser	Thr	Ala
				85					90					95	
Ala	Leu	Ala	Met	Leu	Asp	Leu	Arg	Phe	Ile	Ala	Gly	Asp	Glu	Asp	Leu
			100					105					110		
Cys	Ala	Lys	Thr	Arg	Arg	Arg	Ile	Val	Glu	Lys	Trp	Arg	Gln	Glu	Leu
		115					120					125			
Asn	Lys	Asn	Phe	Asp	Ala	Val	Val	Asp	Thr	Ala	Ile	Ala	Arg	Trp	Arg
	130					135					140				
Arg	Ser	Gly	Pro	Val	Val	Ala	Met	Thr	Arg	Pro	Asp	Leu	Lys	His	Gly
145					150					155					160
Arg	Gly	Gly	Leu	Arg	Asp	Phe	Glu	Leu	Ile	Lys	Ala	Leu	Ala	Leu	Gly
				165					170					175	
His	Leu	Cys	Asn	Val	Pro	Gln	Leu	Asp	Thr	Gln	His	Gln	Leu	Leu	Leu
			180					185					190		
Asp	Ala	Arg	Thr	Leu	Leu	His	Val	His	Ala	Arg	Arg	Ser	Arg	Asp	Val
		195					200					205			
Leu	Asp	Pro	Glu	Phe	Ala	Val	Asp	Val	Ala	Met	Asp	Leu	Gly	Phe	Val
	210					215					220				
Asp	Arg	Tyr	His	Leu	Gly	Arg	Glu	Ile	Ala	Asp	Ala	Ala	Arg	Ala	Ile
225					230					235					240

Asp	Asp	Gly	Leu	Thr	Thr	Ala	Leu	Ala	Thr	Ala	Arg	Gly	Ile	Leu	Pro	
				245					250					255		
Arg	Arg	Thr	Gly	Phe	Ala	Phe	Arg	Asn	Ala	Ser	Arg	Arg	Pro	Leu	Asp	
			260					265					270			
Leu	Asp	Val	Val	Asp	Ala	Asn	Gly	Thr	Ile	Glu	Leu	Ser	Lys	Lys	Pro	
		275					280					285				
Asp	Leu	Asn	Asp	Pro	Ala	Leu	Pro	Leu	Arg	Val	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	
	290					295					300					
Thr	Thr	Gly	Leu	Pro	Val	Ala	Glu	Ser	Thr	Trp	Ala	Arg	Leu	Asn	Glu	
305					310					315		٠			320	
Cys	Pro	Pro	Leu	Pro	Glu	Pro	Trp	Pro	Ala	Asn	Ala	Ala	Gly	Asp	Phe	
				325					330					335		
Phe	Arg	Ile	Leu	Ser	Ser	Pro	Lys	Asn	Ser	Arg	Arg	Val	Val	Lys	Asn	
			340					345					350			
Met	Asp	Arg	His	Gly	Leu	Trp	Ser	Arg	Phe	Val	Pro	Glu	Trp	Asp	Arg	
		355					360					365				
Ile	Lys	Gly	Leu	Met	Pro	Arg	Glu	Pro	Ser	His	Ile	Ser	Thr	Ile	Asp	
	370					375					380					
Glu	His	Ser	Leu	Asn	Thr	Val	Ala	Gly	Cys	Ala	Leu	Glu	Thr	Val	Thr	
385					390					395					400	
Val	Ala	Arg	Pro	Asp	Leu	Leu	Val	Leu	Gly	Ala	Leu	Tyr	His	Asp	Ile	
				405					410					415		
Gly	Lys	Gly	Phe	Pro	Arg	Pro	His	Glu	Gln	Val	Gly	Ala	Glu	Met	Val	
			420					425					430			
Ala	Arg	Ala	Ala	Ser	Arg	Met	Gly	Leu	Asn	Leu	Arg	Asp	Arg	Ala	Ser	
		435					440					445				
Val	Gln	Thr	Leu	Val	Ala	Glu	His	Thr	Ala	Val	Ala	Lys	Ile	Ala	Ala	
	450					455					460					
Aro	Len	Asn	Pro	Ser	Ser	Glu	Glv	Ala	Val	Asp	Ive	Ī AII	I Au	Asn	Ala	

465					470					475					480
Val	Arg	Tyr	Asp	Leu	Val	Thr	Leu	Asn	Leu	Leu	Glu	Val	Leu	Thr	Glu
				485					490					495	
Ala	Asp	Ala	Lys	Ala	Thr	Gly	Pro	Gly	Val	Trp	Thr	Ala	Arg	Leu	Glu
			500					505					510		
His	Ala	Leu	Arg	Ile	Val	Cys	Lys	Arg	Ala	Arg	Asp	Arg	Leu	Thr	Asp
	÷	515					520					525			
Ile	Arg	Pro	Val	Ala	Pro	Met	Ile	Ala	Pro	Arg	Ser	Glu	Ile	Gly	Leu
	530					535					540				
Val	Glu	Arg	Asp	Gly	Val	Phe	Thr	Val	Gln	Trp	His	Gly	Glu	Asp	Leu
545					550					555		•			560
His	Arg	Ile	Leu	Gly	Val	Ile	Tyr	Ala	Lys	Gly	Trp	Thr	Ile	Thr	Ala
				565					570					575	
Ala	Arg	Met	Leu	Ala	Asn	Gly	Gln	Trp	Ser	Ala	Glu	Phe	Asp	Val	Arg
			580					585					590		
Ala	Asn	Gly	Pro	Gln	Asp	Phe	Asp	Pro	Gln	His	Phe	Leu	Gln	Ala	Tyr
		595					600					605			
Gln	Ser	Gly	Val	Phe	Ser	Glu	Val	Pro	Ile	Pro	Ala	Pro	Gly	Ile	Thr
	610					615					620				
Ala	Thr	Phe	Trp	His	Gly	Asn	Thr	Leu	Glu	Val	Arg	Thr	Glu	Leu	Arg
625					630					635					640
Thr	Gly	Ala	Ile	Phe	Ala	Leu	Leu	Arg	Thr	Leu	Pro	Asp	Ala	Leu	Trp
				645					650					655	
Ile	Asn	Ala	Val	Thr	Arg	Gly	Ala	Thr	Leu	Ile	Ile	Gln	Ala	Ala	Leu
			660					665		_			670		
Lys	Pro	Gly	Phe	Asp	Arg	Ala	Thr	Val	Glu	Arg	Ser	Val	Val	Arg	Ser
		675					680					685			
Leu	Ala	Gly	Ser												
	690														

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 コリネ型細菌を用いたL-アルギニン、L-リジンの生産において、生産性を向上させ、L-アルギニン、L-リジン蓄積を向上させる。

【解決手段】 L-アルギニン又はL-リジン生産能を有し、かつ、細胞内のグルタミンシンテターゼ活性が増強されるように改変されたコリネ型細菌、例えばグルタミンシンテターゼのアデニリル化による活性調節が解除されるように改変されたコリネ型細菌を培地に培養し、該培地中にL-アルギニン又はL-リジンを生成蓄積させ、同培地からL-アルギニン又はL-リジンを採取することにより、L-アルギニン又はL-リジンを製造する。

【選択図】 なし

## 特願2003-056129

## 出願人履歴情報

## 識別番号

[000000066]

1. 変更年月日 [変更理由]

 住 所

 氏 名

1991年 7月 2日

住所変更

東京都中央区京橋1丁目15番1号

味の素株式会社